Prop Grammy

غليل مبيدات الأفات

دكتور

زيدان هندي عبد الحميد





اساسيات وطرق تحليل مبيـدات الآفات

اسسيات وطرق تحليل مبيدات الآفات

دکنــور زیـــدان هندی عبد الحمید

أسستاذ كيمياء المبيدات ووكيل كلية الزراعة جامعة عين شمس للدراسات العليا والبحوث



الناشر

المكتبة الأكاديمية ١٩٩٩

هقوق النشر

الطبعة الأولى: حقوق التأليف والطبع والنشر@٩٩٩ أجميع الحقوق محفوظة للناشر:

المكتبة الأكاديمية

۱۲۱ ش التحرير ــ الدقى ــ القاهرة

تليفون : ٣٤٩١٨٩٠/٣٤٨٥٢٨٢

فاکس : ۳٤٩١٨٩٠ ، ۲۰۲

لا يجوز استنساخ أى جزء من هذا الكتاب بأى طريقة كانت إلا بعد الحصول على تصريح كتابي من الناشر.

إهسداء

تحية وإعزاز ونفدير إلى .

* الزوجة التى شاركتنى رحلة العمر بحلوها ومرها وتحملتنى كثيراً وصبرت أكثر وأعانتنى على أعباء الحياة وتحملت مسئوليات الأسرة والأولاد والدراسة .

> أ.د. نجـوى محمود محمد حسين رئيس بحوث معهد بحوث وقاية النباتات مركز البحوث الزراعية

المحتويسات

	الفصـــل الاول
١٣	 المبادئ الأساسية في تحليل وتقدير مخلفات المبيدات
	الفصـــل الثانى
، مشاكلها ٤٣	 أهمية المعرفة بأساسيات تحليل مخلفات المبيدات وتجنب
	الفصـــل الثالث
:ل	– إرشادات ودلائل تقييم أداء طرق تحليل المبيدات من خلا
٦٣	الدراسات المشتركة في مركز سيباك Cipac
	الفصــل الزابع
۸٧	 الجيفاب ومخلفات مبيدات الآفات في الماء
	الفصـــل الخامس
لمشتركة ٩٣	 تحليل مستحضرات المبيدات وضع الطرق والإختبارات ا
	الفصيسل السادس
صة بتحليل	 التطويرات الحديثة في الطرق الآلية لتجهيز العينات الخاء
· · · ·	المبيدات
	الفصـــل السابع
لفاتلفات	 أساسيات عمليات الإستخلاص والتنظيف في تقدير الخ
	الفصـــل الثامن
ات الآفات ٥٥	 التقدم في طرق التنقية والإشتقاق لتحليل متبقيات مبيد
	الفصـــل التاسع
71	- طرق تحليل مخلفات المبيدات
	الفصــل العاشر
٨٩	- عمليات التحليل الجيدة لتقدير مخلفات المبيدات
	الفصــل الحادي عشر
′11ā	

	الفصـــل الثاني عشر
۲۳۱	– الفصل الكروماتوجرافي بالألواح ذات الطبقة الرقيقة
	الفصــــل الثالث عشر
۲۷۳	– الكروماتوجرافي الغازى والغازى السائل
	الفصـــل الرابع عشر
۳۲۰	– كروماتوجرافي السائل عالى الأداء
	الفصـــل الخامس عشر
444	- النظائر المشعة والكشف عن المبيدات والكيميائيات الأخرى
	الفصـــل السادس عشر
۳٦١	 الطرق الانزيمية لتقدير مبيدات الآفات
	الفصـــل السابع عشر
۳۸۱	- إستخدام تقدير المناعة في تحليل مخلفات مبيدات الآفات
	الفصـــل الثامن عشر
۳۹۷	- التقييم المناعي للكيميائيات الزراعية
	الفصـــل التاسع عشر
	 تقدير مركب ايبروديون في اأأغذية باستخدام طريقة التحليل
٤١٣	المناعي الانزيمي
	الفصـــل العشرون
	 إستخدام الأجسام المضادة وحيدة الأوجه للكشف عن آثار المواد
£ 1 9 ·····	الكيميائية
	الفصـــل الواحد والعشرون
£ 77	 إستخدام الطرق المبسطة للتقدير الكمى لمخلفات مبيدات الآفات.
	الفصــــل الثاني والعشرون
£40	– إتجاهات خاصة بطرق تقدير مخلفات المبيدات

	الفصـــل الثالث والعشرون
201	– الموقف الراهن لفن تحليل المخلفات المتعددة
	الفصـــل الرابع والعشرون
	 التقدير اأأمثل ومقاييس التنقية في طرق التحليل المتعدد والحساسية
٤٦٣	لتبقيات المبيدات
	الفصــــل الخامس والعشرون
	 العوامل الرئيسية التي تؤثر على صلاحية وكفاءة طرق تحليل
٤٧١	المخلفات المتعددة
	الفصيسل السادس والعشرون
£۸۳	– الوضع الحالى والمستقبلي للطرق المتعددة لتقدير مخلفات المبيدات
	الفصــــل السابع والعشرون
£90	– الإختبارات التأكيدية
	الفصــــل الثامن والعشرون
٥١٧	 الطرق البولاروجرافية « الإستقطاب » والطرق المرتبطة بها
	الفصــــل التاسع والعشرون
	 طرق عامة لتعریف مخلفات المبیدات فی عینات غیر معلومة
٥٣٣	المصدر (الأصل)
	الفصـــل الثلاثون
٥٣٩	 تحليل المخلفات في المصادر المائية
	الفصــــل الواحد والثلاثون
٥٥٩	- تحليل المبيدات في السمك والحياة البرية
٥٩٣	– قائمة بأهم المصطلحات العلمية

مقـــدمــة

من المشير للدهشة عدم وجود إصدارات باللغة العربية تتناول موضوع الكشف والتقدير للكيمائيات المستخدمة في مكافحة الأفات بجميع أنواعها المبيدات سواء كانت من مصادر طبيعية أو تلك المختلفة كيميائياً بالرغم من الإستخدام المكتف لهذه السعوم والعديد من المشاكل التي تجمت عن الإسراف في التطبيق خاصة ما يعرف بالتلوث البيئي بالمبيدات . لا يتعدى الأمر وجود مذكرات مختصرة لتدريس هذا العلم أو الفن لطلاب مرحلة البكالوريوس أما طلاب الدراسات العليا والبحث في الجامعات ومراكز البحث الأخوري من هذا الإعتمام .

لقد تماظم دور وأهمية تقدير مخلفات المبيدات في المكونات البيئية العديدة وكذلك التأكد من جودة المستحضرات النهائية التي تستخدم في مكافحة الآفات على إختلاف المواد الفعالة الداخلة في تركيبها وكان لزاماً علينا نحن المشتغلون في مجال المبيدات والسموم التعريف بالمبادئ الأساسية في تخليل وتقدير مخلفات المبيدات والإصطلاحات المتناولة والمستويات المقبول تواجدها في الغذاء والماء والهواء الخ . واللجان الدولية المحلية والقومية المعنية بموضوع وخطورة المبيدات .

هناك مواصفات لمعامل التحليل الخاصة بالمبيدات وتوصيف مؤهلات وخبرات القائمين على شئون التحليل ومهام كل مسئول بداية من عمال التنظيف وحتى المدير المسئول عن المعمل وأساليب إجراء التجارب المعملية والحقلية وأخذ العينات وإسترجاع المبيد وعمليات التنقية ومتطلبات ما قبل التحليل وطرق القياس والتي تتفاوت في الدقة والسهولة بين المستحضرات والمخلفات.

لا يمكن بل من غير المقبول على القائمين بتحليل المبيدات الإستئتار بنزعة الوجدانية . بل من الشهرورى أن يتعاون الجميع من خبراء كيمياء المبيدات وجميع فروع الكيمياء الحيوية والعضوية والتخليلية وخبراء الأجهزة والبيولوجي والميئة ورجال الصناعة في سبيل الوصول إلى أفضل الطرق والوسائل التي تمكن من الكشف عن مخلفات المبيدات أياً كانت ضالة الكمية الموجودة منها في أي مكون من مكونات البيئة .

مازالت عمليات الكشف وتقدير المخلفات في مصاف الفنون حيث لا يعتبر من العلوم البسيطة التي يمكن الإلمام بفنونه وخباياه لغير المتدربين أو عديمي الخبرة . ومن المؤسف وضع بعض الإغراضات الغير ملتزمة والغير واقعية من قبل رؤساء المعامل ومسئولي التحليل فيما يتعلى بالقيام وصلاحية الطرق دون الرجوع للدراسات السابقة أو للري الخبرة من منطلق المكابرة ومحاولة إثبات الذات مما يجعل من تعتبل النتائج أضحوكة للعاملين في هذا المجال ولا يمكن إنكار وجود خلافات بين المعامل المختلفة وحي بين رجال نفس المعمل في قيم ونتائج مخليل نفس العينة بالرغم من إتباع الجميع لأسلوب واحد وطريقة واحدة بسبب الإختلاف في الخبرة وتداول العينات وحساسية الأفراد وقد تصل هذه الإختلافات حدوداً كبيرة لذلك إتفق دولياً على إرسال العينة الواحدة لأكثر من معمل خمياً للدقة .

المسؤلسف

الفصيل الأول

- المبادئ الاساسية في تخليل وتقدير مخلفات المبيدات

أولاً : المقدمة .

ثانيا : تعريفات خاصة بمخلفات المبيدات .

١ - ما المقصود بمخلفات المبيدات .

٢ – مخلفات المبيدات المعنوية .

٣ - وصف المخلفات.

٤ - التناول اليومي للمخلفات .

٥ – اقصى تناول يومى افتراضى .

٦ - التناول اليومي المحسوب .

٧ - اقصى تناول يومى محسوب .

٨- التناول اليومي المقبول للمبيد .

٩ - مستوى المخلفات التي لا تحدث تأثيرات معاكسة ملحوظة .

١٠ – الضر, او الخطر .

١١ - معدل استهلاك الغذاء .

١٢ - العمليات الزراعية الجيدة .

١٣ - لجنة الدستور الخاصة بمخلفات المبيدات .

١٤ - وثيقة او دليل الحدود القصوى لمخلفات المبيدات .

١٥ – اللجنة المشتركة لمنظمة الفاو والصحة العالمية لدراسة وضع المخلفات .

١٦ - دور لجنة الدستور الخاصة بمخلفات المبيدات .

ثالثا : قائمة ومهام ومسئوليات العاملين بمعمل تخليل مخلفات المبيدات .

- ١- مدير المعمل.
- ٢ مسئول عمليات الاستخلاص .
 - ٣ مسئول تنظيف العينات .
- ٤ مسئول معمل التقييم الحيوى .
- ٥ مسئول العينات في معمل تخليل المخلفات .
 - ٦ مسئول معمل التحليل .
 - ٧ مسئول معمل الاجهزة .
- ٨ المسئول عن تنظيف الادوات وحجرة العينات .
- رابعا : قائمة بالاجهزة التي يجب توفرها في معمل تخليل وتقدير مخلفات المبيدات .
 - خامساً : قائمة بالجواهر الكشافة في معمل تخليل مخلفات المبيدات .
 - اهمية المعرفة باساسيات تخليل مخلفات المبيدات وتجنب مشاكلها .

١٤

بسم الله الرحمن الرحيم

المبادئ الاساسية في تحليل وتقدير مخلفات المبيدات

أولا: مقدمـــة:

- * ان التطور التاريخي للمبيدات يوضع بصورة قاطعة نوعيتها وطرق التطبيق ومجالات الاستخدام وكيفية احداث التأثيرات السامة بداية من المواد الغير عضوية كالزرنيخ والرصاص والفلورين وغيرها . قم المواد ذات الاصل النباتي والمدخنات الغازية وانتهاء بالمركبات المختلفة العلورينية والفوسفورية التابعة للمجموعات الفعالة المختلفة الكلورينية والفوسفورية والكارباماتية والبيرترينات المخلقة وغيرها . وهذه المبيدات قد تكون متخصصة لمكافحة آفة معينة ٥ حضرة فطر طحلب حشائش الملاورين من قفاريات فقاريات ... الخ) . وقد تكون عامة أو متعددة الاغراض لمكافحة أكثر من آفة .. قد مر زمن طويل منذ ادخال هذه السموم في مكافحة الآفات ظهرت خلالها العديد من العيوب والآثار الجانبية الشارة والكوارث البيئية الرهية بعضها سجل وبعضها ظل في طي الكتمان والسرية والآثار الجانبية الشارة والكوارث البيئية الرهية بعضها سجل وبعضها ظل في طي الكتمان والسرية القضاء على الآفات الزراعية ومن ثم زيادة الانتاجية وتحقيق برامج الامن الغذائي في العديد من الدول المتقامة والنامية على حد سواء ... ومن هذين المنظورين برز مفهوم الفائدة في مقابل الضرر لمني ستخدمون المبيدات والمكافحة الكيميائية .
- * من المؤسف الاشارة الى ان مفهوم الآفة والطوفان كان هو السائد عند بداية التعامل مع المبيدات والنشوة من جراء استخدامها حيث لم تكن هناك اية اعتبارات للتأثيرات الجانبية الضارة والسمية الناجمة عنها منظورة كانت ام خفية اى على المدى القصير او الطويل او تسمم حاد أو والسمية الناجمة عنها منظورة كانت ام خفية اى على المدى القصير او الطويل او تسمم حاد أو التجارب . وقد تكونت قناعة خاطئة تسبيت في العديد من الكوارث التى تم تسجيل بعضها بينما لم تسجل غالبيتها تتمثل في انه بزيادة عدد مرات استخدام المبيئات او زيادة التركيزات المستخدمة فعالية افضل ، ومن ثم حدث اسراف شديد في استخدام هذه السموم مما ادى لحدوث مستويات عالية جدا من مخلفات المبيدات في جميع المكونات البيئية وبدون استثناء بداية بالنباتات مستويات عالية جدا من مخلفات المبيدات في جميع المكونات البيئية وبدون استثناء بداية بالنباتات المبيدات الثابئة حدث ما لم يكن في الحسبان حيث تفاقمت مشكلة هذه المركبات ومخلفاتها في البيدات الثابئة حدث ما لم يكن في الحسبان حيث تفاقمت مشكلة هذه المركبات ومخلفاتها في جريمة العصر ، وما اسستتبع ذلك من مخاطر بيئيسة شديدة على الانسان خاصة .
- * المقصود بتحليل الخلفات يتمثل في الكثيف عن محتوى المبيد من المادة الفعالة والتاكد من مطابقتها لما هو معلن ومكتوب في النشرات وعلى العبوات وفي بطاقات التسجيل وكذلك التأكد من مواصفات هذه المادة الفعالة والمستحضر بصورة شاملة ، ومن هذا المنطلق لا يمكن التصل بين تخليل المستحضرات والخلفات فقد تتماثل طرق الكشف في كليهما ولكن الفرق يتمثل في الدقة المطلوبة للتقدير وحدود المستويات المطلوب الكشف عنها حيث يسمع بنسبة من

الخفاأ في عليل المستحضرات بينما لا يسمح بذلك في المخلفات. لقد ظهرت في السنوات الاخيرة نعرات شخصية لبعض البحاث في الجامعات ومعاهد البحث العلمي يدعى اصحابها انهم متخصصون في تحليل المبيدات وهذا يجانبه الصواب .. لأن التحليل فن وذوق وممارسة وخبرة . ان رجل التحليل يختلف عن القائم بالتحليل ، فالأول هو مكتشف طريقة التحليل نفسها او من اضاف مخويرات على طريقة معروفة محقيقا للذفة تسهيلاً للكنف ، اما ممارس التحليل يتمثل في باحث او فني عنده مبادئ هذا العلم ويقوم بتنفيذ خطوات متنابعة تؤدى في النهاية للكشف عن المخلفات .. ولست في حاجة للتأكيد ونحن على مشارف القرن العشرين أن الطفرة التي حدثت في الاجهزة العلمية وهية فلعبت ادوارا كثيرة كان يقوم بها الانسان للكشف عن الكيميائيات . والآن تخصل عليها من نمارسة التحليل استقراء التائية وتمثيلها والخروج باستناجات حقيقية بعيدة عن النرعات والاهواء الشخصية .

* لا يمكن للقائمون على تخليل المبيدات الاستثنار بنزعة الوحدانية في هــذا المجال حيث لا بد - بل من الضرورى - ان يتعاون الجميع في مجالات المبيدات والكيمياء الحيوية والعضوية والتحليلية والاجهزة والبيولوجيون .. وغيرهم في سبيل الوصول الى افضل الطرق والوسائل في الكشف عن مخلفات المبيدات في اى من مكولات البيئة . ان نظرة متأنية لاى طريقة تخليل لاى مبيد توضح الجمهد والعرق اللذين بذلا في سبيل وضع هذه الطريقة بداية من اخد العينسات المبيد توضح التحديد والعرق اللذين بذلا في سبيل وضع هذه الطريقة بداية من اخد العينسات المبيد توصل المتحال التحديث القياسية الى اخر هذه الخطوات . وليكن معلوما ان اى تجاهل لاساميات المعرفة المختلفة في مجالات الكيمياء والطبيعة واليولوجي كفيلة بفشل التحليل تماماً ، كم من كوارث حداثت من جراء عدم فهم خطورة هممة القائم بالتحليل .

* منذ بداية استخدام المبيدات وحتى اوائل السبعينيات كانت المهام الملقاة على القائم المتحليل سهلة وقليلة بسبب قلة عدد المبيدات التي كانت موجودة في ذلك الوقت من ناحية وبدائية الاجهزة التي كانت سائدة مقارنة بما هو موجود حاليا ، وكذلك غياب الاعتبارات البيئية الخاصة بالتلوث والأمان ، ولم يكن مطلوباً لتسجيل المركب أية بيانات عن الخلفات عكس ما هو صورى الآن ولم يكن المنتج على دراية امينة بمخاطر المبيدات والتأثيرات الحانية على الصحة المامة أن كما كان القائمون على التحليل على دراية باساليب الكشف عن المركبات الغير عضوية مثل الزرنيخ والرصاص والروتينون وكذلك المركبات النباتية الأصل كالنيكوتين والروتينون والبيرثروم وغيرها ، اما الآن فقد تنوعت انواع المبيدات بدرجة مذهلة وتثير الاعجاب حتى أن الكشف عن مركب واحد الآن نوعا من الرفاهية والندرة حيث أن الاسراف في استخدام المبيدات واللجوء الى الخلط المدغوائي أدى الى تواجد أكثر من مبيد في نفس المكون البيئي مما دعا الى تطوير طيقة الخلف المخلفات نام الخلفات صحبة بل شديدة الصحوية ، وهذا يتأكد من القاء نظرة على البحوث المبيدات خاصة الخلفات صحبة بل شديدة الصحوية ، وهذا يتأكد من القاء نظرة على البحوث المنشورة والتقارير الرسمية الخاصة باستكشاف تواجد المخلفات في المكونات البيئة المتعلة .

* لقد ذكرت مقولة لا يمكن ان تنسى في المرجع العظيم الذي كتبه استاذ التحليل Gunther وزميله Zweig من ان القائم بالكشف عن مخلفات المبيدات في الوقت الحالي كمن يبحث عن ابرة في كومة كبيرة من القش ، وباليتها تكون ابرة بل كميات غاية في العمغر تتراوح من اجزاء في المليون الى اجزاء في المبيون (١٠٦٠ – ١٠-٩) وقد تقل عن ذلك لتصل الى ما جراء في المبيدات حيث الكشف عن مليجرامات او اقل قليلا هو الهدف . ان الكشف عن اجزاء في المليون يعني الكشف عن واحد ميكروجرام في جرام من المادة . ولما كانت المكانيات التحليل في المعامل الجهزة في الدول النامية لا تستطيع ان تكشف اقل من ١٠ ميكروجرام لذلك كان على القائم بالتحليل تقدير مخلفات المبيد في ١٠ جم وما يقابل ذلك من عقبات كثيرة في اخذ العينات وتجهيزها والاستخلاص والتخلص من الشوائب وهي كثيرة والتي من الممكن ان تتداخل مع الكشف النهائي عن المبيد في ما

* على القارئ ان يتصور صعوبة الكشف عن مخلفات مبيد او مادة هورمونية في ثمرة خوخ مرضية او مزروعة في المرة خوخ مرضوشة او مزروعة في السماع الموث ، ولنا ان نخمن كمية المبيد المتوقع وجودها وهي في كثير من الاحيان تكون غاية في الصغر ولا يمكن الكشف عنها ، وفي هذا المقام اود الاشارة الى ان بعض الزملاء البحاث عند تقدير مخلفات المبيدات وعندما لا تتحكن وسائل الكشف من تخديد الكمية يذكر الباحث الرقم (صفر) اي لا توجد مخلفات في العينة محل التحليل ، ومن الانفضل ان يذكر بدلا من ذلك أنه يتوقع وجود كميات غاية في الصائلة لم يتمكن من الكشف عنها "Non-detected" .. ونفس الشيء بقال على مستويات المبيدات في مياه الشرب ونهر النيل والأعشاب التي تستخرج منها الأدوية والمعقاقير الطبية واللحوم بانواعها المختلفة واللبن ومنتجاته والخضر والفاكهة الطازجة والمعلبات وعسل النعل من . الغ ، بالاضافة الى المواد الاضافية التي المواد الاضافية الى المواد الاضافية الي المواد الاضافية الي المواد الاضافية الي المواد الاضافية التي المنات للمنات المنات المنات المنات المنات المناقب التي المنات المنات المناقب التي المنات في المينة الخليد القواسي الى وجد بما يدل على الوجد بما يدل على المينة الخالية نه المينة .

* الخبرة الشخصية للقائم بعملية التحليل في غاية الاهمية . فالشخص الخبير يستطيع ال يصل للهدف بأقصر وأسهل الطرق نما يوفر الوقت والجهد والكيميائيات ومن ثم تقليل تكاليف التحليل والتي أصبحت باهظة في الوقت الحالي . لا يمكن تصور ما حدث في احد المعامل حيث شاهد مولف هذا الكتاب احد الزملاء يختبر كل ما هو موجود في معمله من جواهر كشافة ملونة للكشف عن أحد المبيدات بشكل عشوائي . مع ان الاجتهاد مطلوب لكن له حدود وضوابط فلا يوجد مبيد بدون طرق (اكثر من طريقة) للكشف عن مخلفاته في جميع الأوساط البيئية وكذلك تقدير نسبة المادة الفعالة في مستحضراته . ففي الوقت الحالى لا أتصور ألا يكون القائم بالتحليل

على دراية بنوعية الكشاف في أجهزة الكرومانوجرافي الغازى الذى يستخدم مع المبيدات الكلورينية أو الفوسفورية أو الكاربامات وحلود الطرق الحيوية الانزيمية وشروط الكائن الحى الذى يستخدم في الاختبار . ونفس الشئ يقال على عمل المنحنى القياسي للمبيد وكيفية الاستفادة به ومفهوم عينات المقارنة Blank وضرورتها . وعلى القائم بالتحليل أن يتعلم أسس الطرق الاسبكتروفوتومترية والكروماتوجرافية واستخدام التظائر المشعة والبيوكيميائية والحيوية وغيرها .

- * بخيد الانسارة إلى أن تقدير المخلفات ليس معناه بالضرورة توفر معامل متقدمة بها أجهزة متقدمة كالكروماتوجرافي الغازى العادى او ذو المقدرة الفائقة والاسبكتروفوتوميتر وغيرها ولكن الأهم هو توافر الخبرات والفنيين والكفاعات المدرية بصرف النظر عن الشهادات العامية التي تخملها وعلى نفس المستوى يجب أن يتوفر في المعمل الزجاجيات المناسبة والجواهر الكشافة والأجهزة الملائمة حتى وان كانت بدائية . وارد القول انه لا غضاضة ولا ينقص من كفاءة أى باحث ان يتلقى دورات تدريبية عن أساسيات مخليل المبيدات فعما زلت الذكر بالعرفان الدورة التدريبية التي شاركت فيها وتلقيت تدريبا عن كيفية تجهيز الزجاجيات الخاصة بتقدير مخلفات المبيدات باحث المتخدام المجهزة الكروماتوجرافي الغازى والتي عقدت بكلية الزراءة جامعة الاسكندرية بالتماول مع الجامعات الامريكية في الثمانييات . واكر أن نجاهل الأساسيات والاشياء الصغيرة قد تكون سببا في فشل التحليل . هل يمكن تصور استخدام ماء الحنفية بما فيه من كلور في تقدير المبيدات الكلورينية بالطرق العيارية او بالكروماتوجرافي الورقي .
- * قد يتجاهل القائم بالتحليل عينة المقارنة ومن ثم يتحصل على بيانات خاطئة تماما قد تبنى عليها سياسات او تتسبب في فشل بروتو كولات تقدير المخلفات ، فقد مررت بتجربة من هذا القبيل أناء اجراء تجاربي في الملجستير على موضوع و مآل بعض المبيدات في التربة و حيث احضرت عينات من التربة السلتية من احد الجزر التي كانت تظهر في النيل بعد انحسار مياه الفيضان وتم عمالمتها بمبيد السيفين ٨٥ ٪ الكارباماتي بتركيز معين وقمت بالكشف عن مخلفات المركب بعد فترات مختلفة وبعد تعريض التربة لمعاملات معينة كالحراء والرطوبة والتعقيم وغير ذلك ، وعند التقدير وجدت أن كمية المبيد المسترجعة تعادل عشرات الأضعاف لما قمت باضافته في بداية التجربة وكانت مشكلة كبيرة حاولت معوفة السبب وبعد مجهود مضنى اكتشفت أن التربة السلتية غترى على مجموعة الالفائفثول بكمية كبيرة جدا وهي نفس المجموعة التي يتحول اليها مبيد السيفين بعد اضافة الصودا الكاوية وهي التي تعطى اللون الأرزق مع صبغة الديازونيوم . من هذا السيفيات النا اضيفت الى بعضها يتكون لون قد يتداخل مع التقدير اللوني للمبيدات خاصة التقديرات الانوبيمية .
- الت حمليات الكشف وتقدير المحلفات في مصاف الفنون حيث لا يعتبر من العلوم البسيطة التي يمكن الالمام بفنونه وخباياه لفير المتدربين او عديمي الخبرة . ومن المؤسف وضع بعض الافتراضات الغير ملتزمة والغير واقعية من قبل رؤساء المعامل ومستولى التحليل فيما يتعلق

بالقيام وصلاحية الطرق دون الرجوع للدراسات السابقة أو للنوى الخبرة من منطلق المكابرة ومحاولة البات الذات نما يجعل من تمثيل النتائج أضحوكة للعاملين في هذا المجال . ولا يمكن انكار وجود خلاقات بين المعامل المختلفة وحتى بين رجال نفس المعمل في قيم وتتاثج تخليل نفس المينا والمجتلاف في الخبرة وتداول المينة بالرغم من انباع الجميع لاسلوب واحد وطريقة واحدة بسبب الإختلاف في الخبرة وتداول المينات وحساسية الافراد وقد تصل هذه الإختلافات حدودا كبيرة لللك اتفق دوليا على ارسال المينة الواحدة لأكثر من معمل تحسبا للدقة ولقد حاولنا جاهدين اقناع الزملاء مسئولي التوصيات في مصر بضرورة أمراك معامل أخرى مع المعمل المركزي للمبيدات في تخليل العينات وكان ذلك من اغرب الامور التي اعترضنا عليها بسبب ادعاء البعض بوحدانية التحليل متناسين تواصل الاجيال ومقدرة الشباب الصاعد في هذا المجال .. واخيرا وبعد جهد جهيد مخقسق ما طالبنا

* يجب أن يتوفر في معمل التحليل ثلاجة خاصة ذات تبريد كبير مختوى على العينات القياسية للمبيدات ولا اتصور ان يخلو أى معمل يعمل في مجال الكشف عن الخلفات من هذه المينات Standards وانصح بعدم الاعتماد على الغير في الحصول عليها حيث أن هناك مصدون موثوق فيهما الأولى الشركات المنتجة وهي صاحبة الصلحة في عدم صدور بيانات خاطئة عن مركباتها بما يتعكس على المبيعات وإستمرارية المركبات في الأسواق . والثنائية شركات عنوم بهذا الدينة الأمريكية EPA الكيمائيات المتخصصة مثل EPA وغيرها ويمكن لوكالة حماية البيئة الأمريكية كا EPA ان تقوم بهذا الدينات القياسية لها وتم تنفيذ ذلك ولا أحد يعلم أين هذه المركبات التي كان من تشركات المينات القياسية لها وتم تنفيذ ذلك ولا أحد يعلم أين هذه المركبات التي كان من المأورض أن تكون في متناول من يطالبها وتبعا لبروتو كولات معينة يوافق عليها مسئولي الرقابة ويحد البيئة وكان من زملاء اجراء تجارب تخليل الخلفات في حالة حصولهم عليها من غير المصادر السابقة أي من زملاء اخرس مية يوضع فيها جميع البيانات الخاصة بالعينة ومواصفاتها وظروف التخزين والتداول .

* من أهم العوامل المحددة لكفاءة تقدير مخلفات المبيدات ودقتها ومدى تمثيلها لواقع العينات من حيث عددها وأسلوب جمعها والحصول عليها ونقلها من مكان التجارب الى المعامل واسلوب تقسيمها الى مخت عينات صغيرة والحفظ والتخزين . لا يراودنى شك فى أن اختلاف النتائج يرجع فى المقام الاول الى عدم الدقة فى أحد والتعامل مع العينات . ومن المؤسف أنه ومع معرفة جميع العاملين فى مجال مخلفات المبينات باهمية هذه العامل الا أنهم وبدون استثناء يوكلون مسئولية هذا العمل إلا أنهم وبدون التحيز سمة غالبة على بعض ضعاف النفوس فيجمعون العينات من أماكن متفق عليها لصالح هيئة ما ، وقد يكون الجهل هو المسئول ولا تقبل اعذار من قبل مسئولي المعامل لأية قصور فى هذا المجال . من يقول وبصرح بجمع الاوراق النباتية المرشوشة من الأوراق العليا فقط أو من حواف الحقل ونفس الشي فى عينات الاسماك والماء والمهواء ... الخ .

- * تؤخذ اعتبارات عديدة عند تصميم تجارب الخلفات من أهمها وضع برنامج دقيق لاخذ المينات ونظام التحليل ومن الضرورى أن تؤخذ نتائج الخلفات من عدد اعتبارى من التجارب ومن مناطق جغرافية متعددة وخلال فترات متماثلة من السنة ومن حقول تماثلت فيها العمليات الزراعية . يجب أن تجرى معظم تجارب الخلفات بإستخدام المستحضرات التجارية للمبيدات حيث لا معنى لاجرائها بتحضيرات معملية لأن سلوك المبيد لابد وأن يتأثر بطبيعة المستحضر . وقد أجريت دراسة في اواخر الستينيات ثبت منها تأثير هذا العامل بدرجة كبيرة على مخلفات وتعثيل بعض المبيدات الفوسفورية على الخفضر والفاكهة في مصر . كما يجب اجراء بخارب الخلفات بتطبيق المبيد بنفس الأكلات التي يستخدمها الفلاح وينفس الاسلوب مع الحرص الشديد على ضرورة مخقيق بخانس في توزيع المركب على الوسط محل الدراسة .
- * ولقد حذرنا مرارا ومازلنا من ضرورة اجراء تجارب الخلفات في مناطق معينة وبأسلوب يتفق ما البروتوكولات العالمية في هذا الشأن والذى اقرته اللجان المعنية بهذا الموضوع في منظمة الاغلية والزراعة FAO . فلا معنى للكشف عن المخلفات في الخصال الروعة في أرض ملوثة لم يجرى تخديد درجة ونوعة الملوثات بها ونفس الشئ في الاسمال . ليكن معلوما بوجود العديد من الحوامل التي تؤرخ على تواجد الخلفات ومن أهمها طبيعة وتركيب المبيد والكمية المستخدمة منه ووقت التطبيق وأسلوبه ايضا ولا يمكن اغفال حدوث تداخلات بين تأثيرات هذه العوامل ومن ثم وجمة أن تؤخذ في الاعتبار . وما زال في الذاكرة وخلال اشتراكي في أحد المؤتمرات بكلية الزراعة جامعة الاستخدامية المبيدات عند رش احد المبيدات وعلى محاصيل خضر مختلفة بعد الرش مباشرة وكان طبيعة السطة المعامل لا تلعب اى دور في هذا الخصوص .
- * لا بد من الإشارة الى أهمية عدد المكررات خاصة في تجارب المخلفات ، وقد لاحظت انه بسبب غلو وارتفاع أسعار الجواهر الكشافة المستخدمة في تقدير المخلفات لجوء بعض البحاث الى تقليل عدد العينات بل وعدد المكررات بدرجة نحيز مقبولة تحت دعوى أنه لا داعى لاجراء تخليلات احصائية لتأكيد معنوية النتائج التي اسفر عنها التحليل . في هذا المقام اؤكد مرة أخرى على ضرورة وحتمية الالتزام ببروتو كولات تقدير المخلفات وضرورة العمل على عينات ممثلة للواقع وكذلك التعامل مع الحد الأدفى من المكررات وهذا أضعف الايمان . ولقد كنت مع الذين لا يؤمنون بالتحليل الإحصائي لتتائج المخلفات ولكني الآن اؤكد على ضرورة إجراء تخليلات المعنوية وتخديد معاسر المخاونة بين المعاملات المختلفة .
- * عند اجراء تجارب المخلفات يجب أن تجرى على مستويين من التركيزات الأول الموصى به والثانى ضعف ذلك التركيز مع ضرورة التأكد من عدم انجراف المبيد من قطعة تجريبية لأخرى عن طريق وضع الحواجز وتوجيه الرش بما يقلل من انتقال المبيد من نقطة لأخرى . قد يؤدى حرص القائم على تجارب المخلفات من الحصول على نتائج دقيقة وممثلة للواقع الى قيامه بجمع جميع النباتات الموجودة فى القطعة التجريبة ، وهذا هراء كبير ، ولا يعتبر ضمانا لتحقيق هذا الهدف .

ومن الافضل ضمان التصميم الجيد لتجربة المخلفات وضمان التوزيع المتجانس للمبيد في داخل القطعة التجريبية الواحدة وبنفس المنوال في جميع القطع الأخرى . كما يجب مجنب حدوث اى تلوث للمينات الحقلية خلال عمليات أخذ المينات والنقل والتخزين والعمليات التالية للتجهيز وغيرها .

* من المؤسف القول أنه في كثير من الدول النامية ومن يبنها مصر لا يستفاد من تنائج المخلفات في حالة توفرها حيث أن عدم التزام الفلاحون بفترة الأمان ما بين استخدام المبيد والجمع والتجمع على احترا في من المستحيل تخديد صورة واضحة ودقيقة للمخلفات في الخاصيل خاصة تلك التي تؤكل طازجة ولتفادى هذا الوضع يجب التشديد على احترام فتراة الأمان الخاصيل خالفة التصدير المخاصة من والامثارة ذلك على صحة المستهلك الحلي وتسبيها في فشل سياسة التصدير للدول المتفدة أن نجد بطاطس بيضاء اللون بسب مساحيق التحفير ونهاية بالبتات العطية . . ومن معدة اصلا للتقارى وليس للاستهلك الحكن ولأسباب بعضها معروف ومعظمها مجهول تجد معدة اصلا للتقارى وليس للاستهلك الحكن ولأسباب بعضها معروف ومعظمها مجمول تجد طريقها للاسواق . ولقد سعدت عندما الغي تسجيل مبيد السومتيون ٣ ٪ مصحوق تعفير من طريقها للاسواق . ولقد سعدت داخل البطاطس حفاظا على صحة المستهلك المصرى الكريم الرغيم من تبعية هذه المركب للشركة التي اقدم لها الاستشارات العلمية وبالرغم من تقييد إستخدامه على التقارى .

* اكرر مرة احرى انه لا اجتهاد في طرق تخليل الخلفات اذا كان ذلك يتم بهدف التسجيل او الرقابة او التصدير ، وعلى القائم بهذه المهمة الشاقة في معامل التحليل ان يتبع البروتوكول بحلفافيره دون تعديل مهما كان طفيفا . ليس من مهنمة هذا الرجل ايجاد طريقة جديدة للكشف عن مبيد ما ولكن هذه مسئولية البحث العلمي في معامل الجامعات والشركات المنتجة للمبيدات . ان محاولة اجراء تعديل ولو طفيف في طريقة التحليل المروف لمبيد ما بعا يتلام، مع محصول او عينة ذات طبيعية خاصة ليس بالأمر السهل ويتطلب مهارات خاصة وخبرات فائقة . أن اختيار الطريقة المناسبة للتحليل من اصعب الامر في مجال الخلفات حيث المسئولية تتمثل في الكشف عن عن المركب الاصلى ونواعج تعنيله وتحويله في الوسط مجال التحليل كميا ونوعيا . يجب أن تتميز الركب الاساطة والسهولة وإمكانية التنفيذ بالاضافة الى الحساسية الفائقة لأنا بصدد الكشف عن التوليقة بالبساطة والسهولة وإمكانية التنفيذ بالاضافة الى الحساسية الفائقة لأنا بصدد الكشف عن الوسل مبسق القول وبجب ان تحدد حساسية الطريقة على كل سلعة أو نوع من العينات . وهو ما ليوس بإهامة المنتجات . وهو ما الطبيعية للمبيدات بوجه عام والخلفات بوجه خاص . Standard calibration curve بمهفوم غليل المبيدات بوجه عام والخلفات بوجه خاص .

* ومن الضرورى بل من البديهى ضرورة وصف طريقة تقدير المخلفات بوضوح وبتفصيل كاف حتى وإن كان مملا حتى يمكن لأى مبتدئ قليل الخبرة ان يتحصل على نتائج دقيقة عند الالتزام بتنفيذ خطواتها . لا غضاضة أن تجرى عمليات تقدير المخلفات في أكثر من معمل كما سبق ، وفي حالة اختلاف النتائج يمكن تبادل العينات بين هذه المعامل دون حساسية . وما زلت اذكر الدراسة الرائدة التي تم فيها تقييم بيانات مخلفات الكارتاب على المحاصيل المزروعة خصيصا لتقدير المخلفات واتبعت نفس طرق التحليل للكشف عن المبيد في حدود ٢٠٠٥، مللجم /كجم ، وقد اوضحت نتائج التحليل الاحصائي لهذه البيانات وجود اختلافات كبيرة بين المعامل المختلفة كانت تصل في بعض الأحيان الى عشرة أمثال ، وكان التفسير أنذاك ان هذه الاختلافات ترجع الى عدم مجانس وتعالى عدم تجانس وتمائل طرق التطبيق وصعوبات أخذ العينات .

* في الآونة الاخيرة شاع استخدام مسئولى تقدير المخلفات للمينات القياسية الداخلية -Inter ولا غضاضة في ذلك لأهميتها ودقة الاعتماد عليها لتصحيح اخطاء القياس والتقدير بصفة شاملة . وتماديا مع هذا الوضع تناسى المسئولين اهمية المنحنى القياسى ومعدل الاسترجاع . وقد شاهدت بنفسى بعض الزملاء في أحد المصانع يقيم المنحنى القياسى بنقطة واحدة وهذا هراء كبير .. لقد استفدت شخصيا وزملائى من أهمية المواد القياسية الداخلية حيث كنا نمانى من نقاوة الجواهر الكشافة وتلبلب التيار الكهربى وتفاوت كفاءة القائمون بالعمل .. لذلك وجب ترسيخ مفهوم الاستفادة المثلى من كل ما هو متاح من وسائل وتكنولوجيا تؤدى الى الحصول على بيانات دقيقة من المخلفات الخاصة بالسموم ومن بينها المبيدات في المكونات البيئية المختلفة .

* يجب التنويه الى أهمية ومفهوم استقراء النتائج الخاصة بمخلفات المبيدات حيث يتطلب خبرة ومهارة واعتقادى الشخصى - وقد ينفق مع الكثيرون - أنها اهم من التركيز على خطوات التحليل لان هذا الشعء متعارف عليه ... وتساءل ما معنى وجود بيانات لا يستفاد منها ؟ لا يمكن الزام مسئولى تقدير الخلفات باجراء ذلك على جميع الخاصيل والسلع والعينات البيئية بسبب ارتفاع الكاليف والجهد والوقت كما سبق الاشارة لللك ، ولكن افقى من خلال المنظمات المسئولة عن سخلفات المبيدة تمثل مجموعات معينة بحيث يمكن سخلفات المبيدات اجراء مجارب عجارب الخلفات على محاصيل معينة تمثل مجموعات معينة بحيث يمكن باستقراء النتائج الخاصة بعدت على الهمية مصاحبتها بمعلومات تفصيلية عن تمثيل ومسار ولزيادة الثقة في بيانات الاستقراء الفرة عنى همامية المبيد في واحد أو اكثر من محاصيل أو عينات المجموعة . والاستقراء له محدداته وضوابطه حيث يجرى على محاصيل تنمو شخت نفس الظروف وتشابه في كثير من الصفات الخاصة بالنمو والشكل الظاهرى والتثريحي وغير ذلك ... ونظرا لعدم توفر هذا الانجاء المقلائي في الدول النامية ليس أمامنا الان ان نجرى تجارب المخلفات على جميع المحاصيل والسلع او نعتمد على البيانات اليس حددتها الدول المتقدمة مثل امريكا – اليابان – المجاربات والموى البشرية متاحة ومعوفرة . حديمات الدول ال

ان دليل تقييم وتصميم مجارب مخلفات المبيدات الذي وضعته منظمة الاغذية والزراعـــة
 (FAO) يعتبر الدستور المناسب لأى زميل يعمل في هذا المجال . لكل مرحلة مشاكلها الخاصة ونظرتها للحلول المناسبة ومع ذلك هنــاك قاعـــدة واحدة لا تقبل التغيير ولكنها مثار جدل بصورة

مستمرة من قبل المزارعين والمصدرين للسلع الزراعية وغيرها مؤداها ٥ حدود التقدير دائما منخفضة ولا يمكن أن تخطى بالقبول ٥ وهناك بعض المبيدات يصل بحد المسموح بتواجده منها في المواد الغذائية جزء أو أجزاء في البليون وهناك محاولات مستمرة لرفع حدود هذه المخلفات مما ييسر من عمليات التصدير ولكنها تختاج لوقت وجهد .

ولا يمكن أن أنهى هذه المقدمة دون الاشارة الى ما يعرف بالعمليات المعملية الجيدة (GLP) أى اجراء الخطوات الجيدة في معامل التحليل وقبل الخطوة الاخيرة الخاصة بالكشف والتقدير . ونفس الشئ يقال عن مفهوم مخلفات المبيد المؤثرة Significant أو المعنوية وقبل ان نطلق على . المخلفات هذا الاصطلاح يجب ان تتأكد أنها حدثت في ظل استخدام مناسب وبخت ظروف حقيقية وليست عرضية او غير حقيقية مع الأخذ في الاعتبار التركيب الكيميائي والمواصفات الطبيعية والكمميائية وكذلك التأثيرات التوكسيكولوجية والسلوك البيئي خاصة الثبات والانهيار والتصشيل والتحول لمركبات أخرى . ويجب ان يعببر عن المخلفات كعميا ونوعيا أى ملليجرام / كيلوجرام .

تستخدم بيانات المخلفات في تقدير المستويات القصوى للمخلفات MRL's بشرط أن يكون المبيد قد استخدم في تجارب المخلفات طبقاً للمعليات الرراعية المناسبة (GAP) والعينات أخذت من النجارب المشرف عليها وأحدت المينات وجهزت وأجزيت عمليات التقدير والكشف تبعا للعمليات المدلية الجيدة (GLP) مع الأخذ في الاعتبار عوامل التعليق والعوامل المتعلقة بالمحصول والبيئة وعوامل الاختفاء .

ثانيا : تعريفات خاصة بمخلفات المبيدات Definitions

A pesticide residue المقصود بمخلفات المبيد - ما المقصود بمخلفات

أى مادة أو مخلوط من المبيدات الموجودة في أو على أى وسط بعد استخدام المبيد وبشمل ذلك جميع نواج تحول المركب وبمثلاته ونوانج التفاعلات والشوائب وهذا التعريف تنقصه الدقة حيث لا يشير الى معنوية تواجد المخلفات. وقد انفق في لجنة الاتحاد الدولي للكيميائيات النقية والتطبيقية IUPAC أن تؤخذ السلع التألية في الاعتبار عند تقييم موقف مخلفات المبيد وخطورته على الانسان والحيوان: (١) السلع الزراعية ومنها المنتجات المسنعة أو المجهزة بما فيها تلك التي ستخلكها الانسان ، (٢) السلع الزراعية ومنها المنتجات اللي تستخدم في تغذية الحيوانات ، (٣) المناع الرواعية ومنتقانها بالمبدات أو مأخوذة من قطيع يرعى أو يوجد في أماكن معاملة بالمبيدات ؛ (٤) المنتجات الخيزة التي عوملت أو تعرضت للمبيد وستخدم في غذاء الانسان والحيوان ، (٥) المخاصيل المتعاقبة التي تزرع في مناطق سبق معاملتها بالمبيدات وتستخدم في غذاء الانسان مثل الأسماك والقواقع والطوور ... الخ .

: A significant pesticide residue مخلفات المبيدات المعنوية - ٢

من الضرورى وقبل أن يطلق هذا الاصطلاح على مخلفات اى مبيد التأكد ان هذه الخلفات حدثت في ظل استخدام مناسب وغمت ظروف حقيقية ليست تجريبية أو بغرض محاكاة الواقع . يتوقف هذا التحديد بمعنوية المخلفات على الصفات التوكسيكولوجية للمادة أو المواد الموجودة في المخلفات رورجة التعرض لهذه المخلفات . ويحدث تعضيد لهذا الوضع في حالة ما اذا كان للمخلفات تأثيرات ضارة بصحة الانسان أو الحيوان أو الكائنات الاخرى غير المستهدفة عند التركيزات التي وجدت كمخلفات عند التطبيق الحقيقي في الحقول وكذلك في حالة المركبات شديدة التبات في الوسط المدروس (تربة – ماء ... الخ) على الاقل تكون فترة نصف الحياة للمركب ٢ شهور أو اكثر ونفس الشيئ في حالة تخول المبيد الى مركبات اكثر سمية وكذلك حدوث تراكم او تعاظم حيرى وهذا كله يتوقف على الخواص الطبيعية والكيميائية للمركب .

: Description وصف المخلفات - ٣

توضف المخلفات كميا ونوعيا حيث يعبر عن الكميات بالملليجرام لكل كيلوجرام من الوسط الذي توجد فيه المخلفات mg / kg-1 في حالة الوصف النوعي يجب ان يتضمن ذلك الصفات الطبيعية والكيميائية لجميع مكونات المخلفات خاصة في المحاصيل الطازجة التي تمثل اكثر من ١٠ كن المخلفات الكليسة عند اخسذ المينسات ، عندما تكون المخلفات الكليسة اقسل من ١٠ مللجم /كجم الاتكون هناك حاجة لتقدير المخلفات من وجهة نظر بعض القائمون بالتحليل . أما في حالة المبيدات المعروف لها تأثيرات توكسيكولوجية ضارة يجب التوصيف والتعريف للمخلفات حتى اذا كانت موجودة بتركيزات بسيطة للغاية .

: Pesticide residue intake اليومي للمخلفات - 4

يقصد بهما كممية المبيدات التي يتناولها الفرد يوميا من جراء أكل وهضم الطعام الملوث بالمبيدات ويعبر عنه بالملليجرام مبيد لكل شخص في اليوم الواحد .

Theoritical Maximum daily intake (TMDI) اقصى تناول يومى افتراضى

وهو تنبؤ لأقصى كمية مخلفات يتناولها الانسان يوميا بناء على الافتراضات الخاصة بالحدود القصوى للمخلفات الموجودة فى المواد الغذائية ومتوسط الاستهلاك اليومى من الغذاء لكل فود . ويعبر عن هذا المعيار بالملليجرام مخلفات لكل فود .

: Estimated daily intake التناول اليومي المحسوب - ٦

وهو يعبر عن التنبؤ بمستوى المخلفات اليومى بناء على التقديرات السليمة لمستويات المخلفات في الطعام والبيانات الدقيقة لمعدلات استهلاك الغذاء لمجتمع معين . وحساب المخلفات يبني على إعتبارات الاستخدام والتطبيق ومدى تلوث المواد الغذائية المعاملة وكممية التلوث فى المواد المحلية أو المستوردة . ويعبر عن هذا المعيار ملليجرام مبيد لكل فرد .

: Estimated Maximum daily intake (EMDI) اقصى تناول يومى محسوب - ٧

وهو التنبؤ عن اقصى كمية مخلفات يتناولها الفرد يوميا وتبنى على الافتراضات الخاصة بمتوسط الاستهلاك اليومى للفرد من الطعام وكمية المخلفات القصوى فى الاجزاء التى تؤكل طازجة ويؤخذ فى الحسبان عند حساب هذا المعيار نقص أو زيادة المخلفات نتيجة لعمليات التجهيز والطهى والتجهيز التجارى وتصنيع المواد الفذائية . ويعبر عن المعيار بالملليجرام من المبيد لكل فرد .

: Acceptable daily intake (ADI) التناول اليومي المقبول للمبيد - ٨

هو كمية المبيد التي يتناولها الانسان يوميا مع الطعام خلال فترة حياته دون ان مخدث اية اضرار ، وتعتمد هذه المستويات على جميع الحقائق المتفق عليها خلال هذه الفترة ويعبر عنها بالملليجرام لكل كيلوجرام من وزن الجسم .

۹ – مستوى المخلفات التي لا تحدث تأثيرات معاكسة ملحوظة : No observable Adverse effect level (NOAEL)

وهو يعنى اعلى جرعة تعامل بها حيوانات التجارب دون ان مخدث اية تأثيرات سامة ملحوظة ، ويعبر عنه بالملليجرام لكل كيلوجرام من وزن الجسم لكل يوم .

Risk الضرر أو الخطر

هو مفهوم احصائى يعبر عن التأثيرات الماكسة التى تخدث من جراء التعرض لأى مادة كيميائية . وقد يعبر عنه ضرر مطلق بمعنى زيادة الخطر مع التعريض او الضرر النسبى بمعنى النسبة بين الانحطار فى الكائنات المعرضة والغير معرضة .

: Food consumption معدل استهلاك الغذاء - ١١

تعنى متوسط معدل استهلاك الغذاء اليومى لكل فرد من طعام معين أو مجموعة اطعمة في مجتمع معين ، وبعبر عنه بعدد كيلوجرامات الطعام التي يتناولها الفرد الواحد كل يوم .

: Good agricultural practice (CAP) العمليات الزراعية الجيدة - ١٢

تعنى فى مجال استخدام المبيدات الأساليب الموصى بها من قبل الجهات الرسمية المسقولة لاستعمال المبيدات تحت الظروف العملية عند اى مرحلة من مراحل الانتاج والتخزين والنقل والتوزيم والتجهيز الخاص بالمواد الفذائية والزراعية واعلاف الحيوانات مم الأخد فى الاعتبار الفروق في المتطلبات بين المناطق المختلفة . وهذا يتضمن التحديد الدقيق للكميات الصغرى اللازمة لتحقيق مكافحة مقبولة بحيث تستخدم باسلوب وطويقة تصل بالمخلفات للمستويات المقبولة من الناحيتين العملية والتوكسيكولوجية .

١٣ - لجنة الدستور الخاصة بمخلفات المبيدات

Codex committee on pesticide residues

وهي لجنة اساسية منبثقة من وكالة الاغذية ، وتضعلع بمسئولية وضع الحدود القصوى غلفات المبيدات في الطعام والاعلاف كما تقوم بوضع قوائم اولويات تقبيم المبيدات بواسطة اللجنة المشتركة الزراعية والصحية FAO/WHO (JMPR) ، وكذلك مخديد طرق اخذ العينات وتقدير مخلفات المبيدات في الأغذية والأعلاف ، بالاضافة الى مخديد اية اعتبارات اخرى ذات علاقة بأمان مخلفات المبيدات في هذه المواد الغذائية . وباب العضوية في هذه اللجنة مفتوح لجميع اعضاء الدول اعضاء هيئة الزراعة والاغذية ومنظمة الصحة العالمية ، كما ان ممثلي الهيئات الدولية التي لها علاقة بالإنتاج والتصدير يمكنهم حضور الاجتماعات كمراقبين . وبوجد مقر هذه اللجنة في ضيافة الحكومة الهولندية ، ولقد تم عقد ١٩ اجتماعا منذ عام ١٩٦٦ .

1٤ - وثيقة أو دليل الحدود القصوى لمخلفات المبيدات Codex MRL :

يعنى اقصى تركيز من مخلفات المبيد بعد استخدام هذا المبيد تبعا لنظام الزراعة الجيدة (GAP) ، ويحدد هذا المستوى بواسطة هيئة الغذاء وهو تركيز مقبول وجوده فى الأغذية والمواد الزراعية وعلائق الحيوانات ويعبر عنه بالملليجرام لكل كيلوجرام مادة غذائية .

اللجنة المشتركة لمنظمتي الفاو والصحة العالمية لدراسة وضع المخلفات JMPR :

الخاصة بالمبيدات وهى تضم خبراء المخلفات فى الغذاء والبيئة من قبل الـ FAO ومجموعة خبراء مخلفات المبيدات فى الصحة العالمية WHO . ويعقد هذا الاجتماع المشترك سنويا حيث يقوم خبراء الفاو باستعراض انماط استخدام المبيدات وتقديم جميع البيانات الخاصة بكيمياء وتركيب مبيدات الآفات وطرق تخليل مخلفات المبيدات وكذلك مخديد الحدود القصوى للمخلفات بعد التطبيق السليم للمبيدات . أما خبراء الصحة العالمية يضطلعون بمسئولية استعراض البيانات الخاصة بالتوكسيكولوجى واية بيانات عن الحد اليومى المقبول تناوله (ADI) .

17 - دور لجنة الدستور الخاصة بمخلفات المبيدات Codex committee :

هى هيئة حكومية تقوم باسداء النصح لهيئة دستور الأغذية في كل ما يتعلق بمخلفات المبيدات . ومن اولويات عملها وضع الحدود القصوى للمخلفات (MRL's) بما يحقق حماية صحة المستهلك على المستوى التجارى اللولي . وتؤخذ اعتبارات الصحة العامة في الحسبان الا تزيد قيم الحدود القصوى للمخلفات عن تلك النابخة من التطبيق مخت ظروف الزراعة الجيدة (GAP)

ومن وقت لآخر يبرز تساؤل في لجنة الدستور CCPR عما اذا كان قبول الحدود القصوى للمخلفات سيخلق موقفا يؤدى الى زيادة حدود التناول اليومى للمخلفات سيخلق موقفا يؤدى الى زيادة حدود التناول اليومى للمخلفات الحالات التى لا يدوم الاجابة على هذا النساؤل دون الاعتماد على دراسات التغذية ، وفى كثير من الحالات التى لا يدوم فيها استهلاك نوع الغذاء حت الدراسة طويلا يصبح من الضرورى التنبؤ بمدى تناول مخلفات حلى المليد . وبناء على ذلك تم التوصية في الحلسة الثامنة عشرة من عام ١٩٨٦ من قبل ال CCPR على المليد التي المناوعة التي المستوى التناول اليومى على القواعد العريضة العالمية القصوى كما وضعتها لجنة الدستور ، ولقد طلبت الـ CCPR من منظمتى الفار والصحة العالمية بعقد لقاء خاص من خبرائهما لتجهيز مسودة هذه القواعد ووضع الاختاصة بالتغذيات الخاصة بالتغلقات الخاصة عشرة للدى علمخلفات على المستوى القومى مقارنة بالمستوى الذى حددته اللجنة . وفى الجلسة التاسعة عشرة للمخلفات على المستوى القومى مقارنة بالمستوى الذى حددته اللجنة . وفى الجلسة التاسعة عشرة لا محدود وضع القواعد باسرع ما يمكن مع الاهتداء بملاحظات وتعليمات عملي على CCPR .

ثالثا : قائمة ومهام ومستوليات العاملين بمعمل تحليل مخلفات المبيدات :

قصدت من تناول هذه الجزئية ان اضع النقط على الحروف بعدما تاهت المسئولية وتداخلت الاختصاصات واصبح كل من يعمل في المعامل المركزية التابعة لوزارة الزراعة أو الصحة يدعى احقيته في ان يكون مديرا لمعمل تخليل المخلفات متناسين ما هو معروف ومتفق عليه في الدول المتقدمة والمعامل ذات السمعة الطبية .

١ – مدير المعمل ... يجب ويفضل بل واتفق على ان يكون حاصلا على درجة علمية عالية في الكيمياء و دكتوراه » وهذا ليس تفضلا او تعتناً في الاختيار لأن هذا المعمل يضطلع بعمام الكشف عن المبيدات وهي مواد كيميائية أولا واخيرا ، واضيف الى الدرجة العلمية ان تكون بمهام الكشف عن طرورة تخلى لديه خرة ودراية بطبيعة هذا العمل الهام والخطير . لست هنا في موضع الحديث عن ضرورة تخلى المدير بالامانة العلمية والاخلاق الحميده وعليه ان يتقى الله ويرخى مصلحة الوطن ، واقترح ان يكون هناك قسم خاص اسوة بما يحدث مع القضاة والاطباء ورجال الشرطة والقوات المسلحة لأن يكون هناك التي يتحمل مسئوليتها لا تقل عن تلك التي يحملها هؤلاء . كما سبق التنويه ان التحليل الأمانة التي مجتمع من ودور ويمكن لأي مجتهد ذو خبرة واسعة ان يضطلع بهذه المهام حتى لو لم يكن كيميائيا الجهات التي يعنيها امر الخلفاف محليا دوليا وان يكون قادرا على فتح قنوات علمية وفية مع الجامعات والهيئات المعنية بقضية الخلفات كما تكون لديد شجاعة كافية نجابهة ايه مواقف غير الحكمات والهيئات المعنية بقضية الجنبية أو عدة لغات وعليه ان يختار معاونيه من بين الاكفاء عادي والمناصر الصالحة دون اية أهواء شخصية . ويفضل ان يكون قد مارس عمليات التحليل بانواعها الختلفة وعلى دراية تامة بالاجهزة وذو كفاءة في استقراء التئائج وكتابة التقارير ... الخ والتعامل مع الخيادة التقارير ... الخ والتعامل مع

الحاسبات العلمية . واضيف الى ذلك ضرورة اشراكه فى جميع اللجان المعنية بالتسجيل والتوصيات والرقابة على الميدات وغيرها من الكيميائيات الزراعية وغيرها .

من المؤسف الاشارة الى اننى عانيت كثيرا من التعامل مع احد مديرى معامل التحليل الخاصة بمختلف انواع الكيميائيات في احد الجامعات بسبب جهله التام بالمهام الملقاء على عاتقه خاصة عدم معرفته بالاجهزة المرجودة في معمله وعدم قدرته على استقراء النتائج وكتابة التقارير وكل ما كان يعنيه هو المحافظة على تواجده في المعمل والحصول على المكافآت .. وعلى النقيض تماما كنت قريبا من احد المديرين الذى كان يستأثر بكل شئ لنفسه ويحجب المعرفة والخبرة عن كل ما يحيطون به .. فلا هذا يصلح ولا ذاك أيضا ...

 ٢ - مسئول عمليات الاستخلاص Extraction .. لمخلفات المبيد او مخلوط المبيدات من الوسط الموجودة فيه يجب ويفضل ان يكون حاصلا على بكالوريوس الكيمياء لأن الاستخلاص يعتبر العامل المحدد بل عنق الزجاجة في نجاح عمليات التقدير ، يلي أو على نفس مستوى أهمية أخذ وتجهيز العينات ، فاذا كان الاساس خاطئا انهار البنيان وحدثت الكوارث من جراء خطر الكشف عن كمية ونوعية المخلفات . أؤكد أن الكيميائي هو اقدر الناس على التعامل مع المذيبات العضوية لمعرفته بخواصها وقطبيتها وكفاءتها في الاستخلاص ويستطيع ان يختار المذيب الأكفأ واسلوب الاستخلاص الجيد ، كما انه ذو مقدرة لعمل تعديلات ومخويرات في طريقة الاستخلاص كما أنه يقدر خطورة التعامل مع المذيبات ومدى الاضرار التي قد تحدثها للقائم بالعملية واسلوب حفظ المستخلصات وتجفيفها ووزنها والتعامل معها ... فقد هالني مرة عندما فتحت الثلاجة الكبيرة في احد المعامل ووجدت بها عشرات الزجاجات المحتوية على مستخلصات في احد المذيبات العضوية مخزنة منذ شهور والباحث نفسه لأنه غير كيميائي لا يعرف امكانية الانهيار للمادة الفعالة في وجود المذيب العضوى وهي ظاهرة تعرف بالـ Slovolysis . كم من طريقة تخليل جيدة فشلت بسبب الجهل باساسيات الاستخلاص . هل يتصور ان نجد باحث في رسالة علمية على قناعة بمعدل استرجاع للمبيد من ٦٠ - ٧٠ ٪ مع الخبرات والتكنولوجيات الحديثة في هذا الجال. واذا كان مسئول عمليات الاستخلاص غير كيميائي فلا يوجد امامه سوى إتباع خطوات الاستخلاص كما هي موجودة في طريقة التحليل دون اجتهاد ... وهذا غير مستحب حيث المعرفة مطلوبة واساسية .

٣ - مسئول تنظيف العينات Clean up .. ويكون حاصلا على بكالوريوس كيمياء وطبية عمل ومسئوليات هذا الرجل على درجة في غابة الأهمية بنفس القدر ان لم يكن اكثر من مسئول الاستخلاص وان كنت افضل شخصيا ان يكون هناك شخص واحد لعمليات الاستخلاص والنتقية . ان عدم الدقة والاهمال في التنظيف يعتبر مسئولا بشكل كامل عن انخفاض معدلات الاسترجاع وقد يفقد المبيد نماما في حالة تواجده بكميات ضئيلة خلال عمليات التنظيف . في هذه الجزئية الاجتهاد العلمي المدروس مطلوب بسبب غلو ثمن المواد التي تستخدم في تنظيف

المينات . في الوقت الحالى توجد طرق متعددة لتنظيف المستخلصات وكلها تعتمد على الفصل الجزئي الطبيعى او الكيميائي للشوائب الموجودة مع المادة الفعالة للمبيد ... ان احتمالات حدوث تداخلات بين المبيد والشوائب ومواد التنظيف قائمة ، لا معنى لاستخدام مواد تؤكسد المبيد وغوله الى صورة اخرى غير داخلة في برنامج الكشف عن مخلفات المبيد ثما يعطي بيانات مضللة عن وضع الخلفات . في الوقت الرامن ظهرت طرق للكشف عن المبيدات لا تنظلب اجراء عمليات التنظيف وهذه تكنولوجيا جيدة بعب الإلمام بمفهومها واساسياتها وكيفية احداث التأثير قبل العمل بها حتى لا تكون سببا في فشل عملية الكشف عن الخلفات . من المعروف ان هناك أوساط لا تنظيف عنها .. وسيرد فيما بعد وصف تفصيلي خدادات هذه المعليات وسيتأك فيما المعمل العمل العمل تفصيلي غدادات هذه المعليات وسيتأكد القارئ بنفسه من اهمية أن يكون مسئول هذا العمل كيميائي على درجة عالية من الخبرة والهارة .

٤ - مسئول معمل التقييم الحيوى Bioassay .. يجب ان يكون حاصلا على بكالوريوس حشرات من كليات الزراعة او العلوم واضيف الى ذلك مسئول من الطب البيطرى أو زراعة (انتاج حيواني) للتقديرات الانزيمية . ان أهمية ودقة التقييم الحيوى في الكشف عن مخلفات المبيدات ليست محل شك بل واجبة الاشادة بها بشرط فهم محدداتها والأسس التي تستند عليها . لابد ان تكون هناك مزارع للحشرات والحيوانات وغيرها في هذا المعمل مرباة مخت ظروف قياسية بعيدا عن اي مصدر للتلوث حتى تكون استجابتها للمبيدات وغيرها من الكيميائيات عجت الاختبار ممثلة للواقع . ان عدم الدقة في اختيار حيوانات الاختبار سيؤدى حتما الى فشل التقدير واتمني أن يأتي اليوم الذي يكون في مصر معامل لتربية الكائنات الحية المستخدمة في الكشف عن المبيدات وغيرها من الملوثات البيئية تمد الباحثين في جميع الجهات بنفس السلالات . مسئولي هذا المعمل لا بد ان تكون عندهم دراية كاملة بطرق معاملة الكائنات الحية للتجريب بالمبيدات ومن ثم يجب ان توفر في هذه المعامل جميع امكانيات الاحتبارات الحيوية . وعليهم ان يكونوا على المام تام بمحددات التقييم الحيوى وطرق استقراء النتائج وتمثيلها بيانيا وتخليلها احصائيا وإيجاد معايير العلاقة بين التركيز والاستجابة . كم من اخطاء حدثت عند اجراء التقييم الحيوي وتقدير مخلفات المبيدات وكانت سببا في فشل العمل . وإذكر في هذا المجال ما اجرى في احدى كليات الزراعة من محاولات الكشف عن مخلفات المبيدات في التربة حيث قام الباحث بعمليات استخلاص كثيرة ثم قام بتعريض المستخلص ليرقات دودة ورق القطن وهي في هذا المجال غير مناسبة للاختبار وكان عليه أن يختار كائن حي أكثر حساسية وملائمة للاختبار الحيوى ... كم من مرة شاهدت حشرات مصابة بالفيروس تستخدم في تجارب التقييم الحيوى لتحديد كفاءة المبيدات الحشرية على دودة ورق القطن . على مسئول معمل التقييم الحيوى ان يدرك بوعي وفهم كاملين اهمية السلالات الحساسة القياسية في معمله حتى تكون مرجعا في دراسات المقاومة على وجه الخصوص ان عدم توفر هذه السلالات في معاملنا القت بظلال من الشك على النتائج والبحوث التي نشرت نتائجهاً عن تطور ظاهرة المقاومة للمبيدات في مصر خاصة المبيدات الحديثة كالبيرثرويدات على سبيا, المثال ...

 مسئول العينات في معمل تخليل المخلفات .. حيث رأيت من واقع عملي في هذا المجال ان اضيف هذا المسئول لأهمية هذا العامل في تخديد نجاح او فشل العملية كلها . وأتصور ان يكون هذا الرجل مسئولا عن تسلم العينات وتدوينها وتوثيقها في الدفاتر الرسمية على النماذج الخاصة بذلك والإحتفاظ بها تحت الظروف المناسبة بعيدا عن اى مصادر تلوث او مسببات الانهيار كالحرارة أو الرطوبة العالية والضوء وغيرها . وعليه ان يكون على دراية بعوامل التحلل المائي ودور المذيبات العضوية في هذا الخصوص وكذلك اسس تقسيم وتجزئة العينات وكيفية بجهيز العينة الممثلة . يجب ان يقوم هذا المسئول ومعاونوه من الفنيين باحضار العينات المطلوب الكشف عن مخلفات المبيدات فيها (حبوب - مواد غذائية ... الخ) بأنفسهم ونفس الشئ بالنسبة للعينات من شحنات ورسائل التصدير . على هذا المسئول ان يتقى الله في عمله ويضع نصب عينيه خطورة المهام الموكلة اليه وعليه ان يقسم يمين الولاء للمهنة واخلاقياتها حيث أن العامل المحدد لنظام الرقابة على الواردات والصادرات من حيث مخلفات المبيدات ولو ادى عمله بأمانة لن نواجه مشكلة رفض اية رسائل تصديرية لأية سلعة بسبب احتوائها على مخلفات مبيدات اعلى من الحدود المسموح بتواجدها تبعا لمعايير كل دولة . كم شاهدت وسمعت ان بعض من هؤلاء المسئولين يتسلم عينات جهزت خصيصا للتحليل والكشف عن الخلفات اما عن جهل او عن عمد وهي جريمة بجميع المقاييس حيث يوفر على نفسه عناء ومجهود اخذ عينات ممثلة للواقع ويكتفي بما جهز له دون اكتراث بخطورة هذا السلوك اللا اخلاقي. .

٦ - مسئول معمل التحليل ... حتى لا يحدث خلط بين هذا المسئول وزميله مدير المعمل فانني اتصور ان مسئول معمل التحليل هو القائم بعمليات التحليل فيما بعد الاستخلاص واخذ العينات وان كان من الضروري ان يكون ملما بجميع خطوات ومتطلبات التحليل ويفضل ان يكون حاصلا على بكالوريوس الكيمياء واقترح ان توكل اليه عمليات تخليص العينات من الشوائب الموجودة بها وتنظيفها وتركيزها للحجوم المناسبة لعمليات التقدير النهائي ، وفي العديد من الحالات يكون عدم التنظيف الجيد سببا مباشرا ورئيسيا في فشل عملية التحليل كلها . وفي تصوري ان هذا المسئول يجب ان يكون تلقى تدريبات وافية ومتخصصة بعد دراسته الجامعية في كلية العلوم او الزراعة او الصيدلة أو الطب ... الخ . سواء في داخل البلاد وفي المعامل المتطورة بالخارج كما يجب ان تتاح له الفرصة بصفة دورية منتظمة من خلال الدورات و الندوات لتحديد مفهوم وترسيخ اهمية التحليل في وجدانه . لابد ان يتصف هذا المسئول بالحيوية والأمانة وحسن الخلق حيث لا بد ان يتعاون مع زملاؤه مسئولي العينات والاستخلاص كما يكون لديه القدرة على وضع واختيار الطريقة المناسبة للتحليل ومراقبة التنفيذ دون خلق المشاكل مع زملاؤه .. ولقد آلمني ما شاهدته بنفسي في احد مصانع بجهيز المبيدات في مصر من خلافات بين مدير معمل التحليل ومسئولي المعمل العاملون تحت امرته مما يعيق حسن سير العمل والسبب الرئيسي لذلك يتمثل في وقوف رئيس العمل في جانب مسئولي التحليل ضاربا بمسئوليات ومهام مدير المعمل عرض الحائط. لذلك اوصى بضرورة تنحية كل الجوانب الشخصية جانبا حفاظاً على تحقيق هدف التحليل . لمسئول التحليل مهمة استخدام اجهزة القياس الدقيقة وله ان يجتهد احيانا في صيانتها اذاكان على

دراية وتلقى تدريبات من الشركات المنتجة لها اما الاصلاح العشوائي بدون معرفة من اخطر الأمور ، ومن الأفضل للجميع ان يتم الاتصال بالشركة المعنية بالصيانة والاصلاح . على هذا المسئول ان يجرى خطوات التحليل ينفسه حتى وان كان في معمله مساعدون حتى لا يفقد حساسيته في العمل وتتوارى الخبرة بمرور الوقت . واستطيع التأكيد بان تراكم ويخدد الخبرات والمعرفة لدى مسئول التحليل يجعله قادرا على التنبؤ المسبق بنتيجة التحليل بمجرد البدء في الخطوات وقبل قياس المينات .

لا تقاس مهارة القائم بالتحليل بعدد الخطوات التى ينفذها في التحليل ولكن بدقة كل مرحلة والحصول على نفس النتائج مع كل مرحلة في حالة التكرار والتأكد reproducibility وفي الدادة تخدد كفاءة معمل التحليل بصفة شاملة سواء على المستوى المحلى او الاقليمي او العالمي بغيرة ودراية العاملون في هذا المعمل . على هذا المسئول الا يطلب أو يحاول الحصول على بيانات المينات محل التحليل أكثر ثما هو متاح له من قبل مدير المعمل حتى لا يتكون عنده فكر معين او يتحيز لجانب معين في التحليل خاصة في عينات المراقبة واختبارات الجودة . وعلى هذا المسؤل ان يكون قادرا على مجهيز ومخضير الجواهر الكشافة الخاصة بالتحليل واختبار انسب واسهل الطرق للتجهيز والنداول والحفظ .

٧ - مسئول معمل الاجهزة .. قديما كان ذلك يتضمن مسئول العمل على الاجهزة الاسبكتروفوتومترية بسبب توفرها في ذلك الوقت ولم يكن معروفا وقتها اجهزة الكروماتوجرافي الغازي وغيرها . في تصوري ان مسئول الاجهزة في غاية الاهمية ويجب تواجده ليس في كلُّ معمل ولكن في كل معهد وهذا اضعف الايمان . من المؤسف القول انه عند شراء اجهزة متقدمة بمعامل تخليل المبيدات في بلادنا لا يوجد متخصص قادر على كتابة المواصفات الخاصة بهذه الاجهزة ومن الشائع ان نجد في معاملنا العديد من هذه الأجهزة التي لا تعمل بسبب عدم أهميتها او لنقص بعض القطع الاساسية فيها . لذلك يجب ان ينشأ في كل هيئة (جامعة - معهد علمي - مصنع ... الخ) مجموعة أو قسم يتولى مهمة توصيف الاجهزة وشراؤها وصيانتها واختيار الانواع التي تصلح لكل معمل . لا ينقص ذلك من وضع مديري ومسئولي المعامل ولكنه يضيف اليهم خبرات جديدة ويجنبهم الوقوع في المشاكل وهي خطيرة . ويحضرني في هذا المقام الأعطال الرهيبة التي يخدث في اجهزة الكروماتوجرافي الغازي في معظم المعامل نتيجة جهل بعض العاملين في المعامل عن خطورة عدم الالتزام بطرق التحليل القياسية .. وعلى سبيل المثال قياس مبيد معين على الجهاز مع الكشاف الصائد للالكترونات وهو غير ملائم لهذا البيد مما يؤدي الى تلف الكشاف Detector والذي يقدر ثمنه بعشر آلاف جنيه مصرى على الأقل. ومن الأمور التي تبدو تافهة ولكنها تحدث خسارة كبيرة في الاجهزة عدم تزويد المعامل بمثبتات التيار الكهربي خاصة في المناطق التي يتذبذب فيها التيار بين الارتفاع والاتخفاض. ومن المؤسف ان كثير من العاملين في معامل التحليل يفندون هذا الوضع باستخدامهم للمواد القياسية الداخلية Internal standards وهذا وإن كان صحيحا لحد ما الا إن هذه المواد لا تتوفر مع جميع المبيدات .

٨ – المسئول عن تنظيف الادوات وحجرة العينات .. ان مسئولية هؤلاء العاملين خطيرة ولا تقل عن مسئوليات القائم بالاستخلاص والتحليل وتجهيز العينات . ان معامل التحليل تضطلع بمهمة الكشف عن آثار المبيدات فكيف يتصور استخدام زجاجيات غير نظيفة أو ملوثة بمواد قد تتداخل مع المبيد المطلوب الكشف عنه او قد يحدث له تخلل او انهيار أو تحوله الى صورة اخرى يؤدى الكشف عنه المي استنجاجات مصللة وأحكام خطيرة ومشاكل لا حصر لها . هناك طرق وهى مواد قلوية التأثير مع العلم بان معظم المبيدات تنهار في الوسط القلوى ، ولا ننادى بعدم وهى مواد قلوية التأثير مع العلم بان معظم المبيدات تنهار في الوسط القلوى ، ولا ننادى بعدم استخدام هذه المواد وكن نؤكد على ضرورة الشطف الجيد بالمياه المقطرة والاسيون وبعد ذلك يتم التجديف ، ويمكن زيادة في الحيطة والتأكيد اجراء اختبار سريع للكشف عن اية شوائب . هل تتمزيح يها مشئول التحليل باجراء الاستخلاص في زجاجيات مبلولة بالماء وضافة مذبيات لا تمتزج بها مثل الكلوروفورم .. التنبعة ستكون نقص في تخاءة المرقفة بوجه عام . تنظيف حجرة المينات يجب ان يقوم بها عمال ملتزمون ينفذون ينفذون التعليات الموكلة اليهم ولا يجب ان يكون حرصهم الرائد في تنظيف المكان سببا في حدوث آثار جانبة على العاملين في المامل واحتمال تلون العينات .

رابعا: قائمة بالأجهزة التي يجب توفرها في معمل تحليل وتقدير مخلفات المبيدات:

سنركز في هذا الجزء على الاجهزة التي تستخدم في طرق التحليل للكشف عن المخلفات المتعددة multi residue وسنستكمل القائمة كلما امكن ذلك :

- ١ الخلاطات فائقة السرعة والعادية والمقاومة للمذيبات .
- ۲ اجهزة طرد مركزى ذات سرعات مختلفة تقاوم الانفجار .
 - ٣ انابيب وقوابل لأجهزة الطرد المركزي .
 - ٤ الهراسات القطاعات ذات كفاءات متنوعة .
- المخابير المدرجة ذات سعات مختلفة ١٠٠ ٢٠٠ ٥٠٠ ملليلتر وبعضها خاصة سعة ١٠٠ ملليلتر ذات أغطية محكمة .
- ت انابيب خاصة لفصل المذيبات في الاستخلاص بالفصل الجزئي (التفصيل موجود في Pesticide analytical manual, vol I .
 - ٧ دوارق معيارية ١٢٥ ٣٠٠ ٥٠٠ ملليلتر .
 - ۸ ورق ترشیح ۱۱ ، ۱۵ سم .
 - ٩ دوارق للترشيح بالتفريغ ٥٠٠ ملليلتر .
 - ١٠ اقماع زجاجية ذات سعات مختلفة .
 - ١١ طواحين لتقطيع العينات لجسيمات ٢٠٠ ثقب .

- ١٢ اجهزة الهرس موديل بوليترون .
- ١٣ اغطية للدوارق المخروطية وغيرها من الزجاج .
- ١٤ زجاجيات لون بني بأغطية محكمة لتخزين الفلوروسيل .
- اعمدة زجاجية للكروماتوجرافي ٢٢ ملليمتر × ٣٠٠ ملليمتر باغطية أو بدون مزودة بقرص مسامي أو بدون .
 - ١٦ المكثفات ومنها مكثفات الهواء المصنوعة من الزجاج وكذلك مكثفات الماء .
- اجهزة الكروماتوجرافي بالجيل المنفذ وتنضمن وحدة اخذ العينات ومضخة والاعمدة وحقن سعة ١٠ ملليلتر .
 - ١٨ منظم لانسياب المذيبات ومحاقن وساعة ايقاف وصوف زجاجي ودوارق معيارية .
- ١٩ اجهزة لتبخير المذيبات سواء ذات الغليان الواطية أو المرتفعة ويفضل اجهزة المبخرات الدوارة .
 - ٢٠ مقلبات مغناطيسية واعمدة تكثيف عاكسة .
- ۲۱ اجهزة الكروماتوجرافي الغازى بالكاشفات المختلفة مثل صائد الالكترونات والتناسب باللهب وغيرها .
- ٢٢ اعمدة الكروماتوجرافي الغازى تبعا للأجهزة الموجودة في المعمل ويفضل ان تكون من الزجاج
- ۲۳ اسطوانات الغازات عالية النقاوة من الايدروجين والنيتروجين والاكسجين والهيليوم والهواء ومخلوط الارجون / ميثان .
 - ٢٤ اجهزة لتداول المواد القياسية وزجاجيات لتخزين العينات وحفظ الجواهر الكشافة .
 - ٢٥ وحدات القياس اليدوية والالية والكهربية .
- ۲۲ وحدة كاملة للكروماتوجرافي بالالواح الرجاجية Thin layer chromatography من المخمن والتنك والمجففة فوق البنفسجية .
 - ٢٧ وحدات الاستخلاص خاصة سوكسليت وغيرها .
 - ۲۸ حمامات ماء ذات مقاسات مختلفة .
- ٢٩ اجهزة قياس الالوان colorimeter بمواصفات خاصة بقياس الالوان في الحدود المرئية
 وغير المرئية
 - ۳۰ اجهزة قياس الحموضة PH meter
 - ٣١ اجهزة الاسبكتروفوتومترية .

- ٣٢ اجهزة القياس المانومترى .
- ۳۳ جهاز الكــــشف المناعي Immuno assay للمخلفات و الالكـــتروفوريسيز -Electro phoresis .
 - ٣٤ اجهزة التقليب الافقى والرأسي لاستخلاص العينات .
 - ٣٥ اجهزة خلط المواد الصلبة .
 - ٣٦ حوامل للأقماع والسحاحات وانابيب الاختبار .
 - ٣٧ حوامل للاطباق البترية .
 - ٣٨ وحدات للتعقيم (الاتوكلاف) .
 - ٣٩ جهاز فاربورج لقياس معدلات التنفسوغير ذلك

خامسا : قائمة بالجواهر الكشافة في معمل تحليل مخلفات المبيدات :

- المذيبات العضوية والجواهر الكشافة الاخرى يجب ان تكون على درجة عالية من النقارة وخاليه من اية شوائب تشاخل مع طرق الكشف عن مخلفات المبيدات . وإذا كانت هناك ضرورة لاجراء عمليات تقطير للمذيبات يجب ان تجرى في وحدات زجاجية .
- ٢ الاصطلاح H2O بعنى الماء المقطر وهناك الماء متناهى النقاوة وهو يجهز بنظام تنقية معين .
- بالنسبة للمواد الغذائية والأعلاف .. يجب اجراء اختبارات للتأكد من خلو المذيبات والجواهر الكشافة من المواد التي قد تتداخل مع التقدير الكروماتوجرافي الغازى وكذلك المواد التي تسبب انهيار الميدات وكذلك التأكد من نقارة الفلوروسيل ومعايرة عمود الفلوروسيل ..
- یجب توفر ماصات سعة ۲۵ مللیلتر مدرجة دوارق معیاریة دوارق ۰۰۰ مللیلتر -کحول الایتایل - هکسان حمض لوریك - دلیل الفینولوفتالین - ایدروکسید صودیوم .

يجب توفر المواد المالئة لأعمدة الكروماتوجرافي الغازى مثل : - Qf 1 - Sp 210 - Dc 710 - Sp 2250 - Ov 17 - DEGS - Ov 210 وهذه توثير الوسط السائل ...

Chromosorb WHP 80/100 mesh - Chromosorb أَمَا المُـواد الصلبة تشــمل WAW 80/100 mesh - Anakrom Q 90/100 mesh - Chromosorb 750 80/ 100 mesh - Gaschrom Q 80/100 mesh - Supercopoot 80/100 mesh.

بالنسبة للغازات يجب مراعاة ان بعض اجهزة الكروماتوجرافي الغازى تتطلب غازات على درجة عالية من النقاوة ويجب ان يتوفر في معمل تقدير مخلفات المبيدات اسطوانات الارجون / ميثان ، الهيليوم – الايدروجين – الهواء – النتروجين – الاكسجين .

* بالنسبة للكروماتوجرافي على الالواح الزجاجية يجب ان يتوفر في معمل التحليل مذيبات الاسيتون – وحامض الخليك العادى والثلجى والاسيتونتريل والكحول الايثيلى – اكسيد الالومنيوم – الالواح الزجاجية المغطاة باكسيد الالومنيوم – البنزين – الكلوروفورم – حامض الستريك – السيكلو مكسان – ن و ن – داى ميثيل فورماميد – خلات الايثيل – الايثيل ايثير – ن هبتان ن حكسان – يبروكسيد الايدروجين ٣٠ ٪ – ميثيل سيكلوهكسان – ميثيلين كلوريد – حامض نتريك – ٤ (بارانيتروبنزيل) بيريدين – بتروليم ايثير – ٢ فينوكس ايثانول – سليكا جيل – المواح زجاجية مغطاة بالسليكا جيل – سليكار فضة – مواد قياسية .

* المواد القياسية الواجب توافرها في معمل تقدير مخلفات المبيدات .. تؤكد في هذا المقام ان نجاح ودقة التحليل يتوقف على مدى نقاوة المواد القياسية ، وعلى البحاف او القائم بالكشف على الخلفات ان يتأكد من سلامة وأمانة مصدر العينات القياسية ونحن دائما ما نلفت نظر البحاث الى هذه النقطة الخطيرة وعليهم ان يتأكدوا من العينة باجراء احتيار سريع منما لأية ملابسات او شمكية في تتاتج التحليل ، وينفس القدر من الاهمية تداول وتخزين المواد القياسية ، واضمان دقة وزجاجيات لتحزين المواد القياسية وهي ذات اغطية من التيفلون ، ويمكن وضع العينات في موجاجات عينات . لتجهيز المحال القياسية تفضل المذيبات بالترتيب التالى : ايزولوكتان ، هكسان ، اسيتون ، يزوبروبانول ، تولوين ، ان الاحتيار الأمثل للمذيب المناسب لاذاته اللقياسية في غابة الاهمية حيث يجب اختيار الملتب فر القدرة العالية .

* المواد القياسية ذات النقاوة اعلى من ٩٩ ٪ توزن مباشرة تبعا للحجم المطلوب ، أما تلك التي تقل عن ٩٩ ٪ توزن وزنة معينة ويستخدم عامل التصحيح لحساب التركيز المناسب ، أما في حالة المواد القليلة النقاوة أو الغير معروف نقاوتها تستخدم اذا لم يكن هناك بديل وتقاس النتائج بالمقارنة بأية نتائج اخرى موثوق بها . للحصول على المواد القياسية (مبيدات - كيميائيات صناعية) يتصل بوكالة حماية
 Pesticides and industrial chemicals.

Repsoltory (MD-8)

Environmental Research Center

U.S. Environmental Protection Agency

Research Triangle Park, NC 27711 USA

للحصول على المواد القياسية للكيميائيات الصناعية :

chemistry, contaminants Division of

HFF - 426, food and drug administration.

200 C street SW

Washington, DC 20204.

بعض الشركات تبيع الاجهزة والمواد القياسية كما ان بعض الشركات المنتجة للمبيدات ترحب احيانا بتزويد البحاث والمعامل بالمواد القياسية .

* تخزين العينات القياسية للمبيدات وغيرها من الكيميائيات في غاية الاهمية فالتخزين المنابهات . المنابهات . المنابهات . المنابهات . كما يجب الا يتسبب التخزين في حدوث تلوث خارجي للمينات . ان ظروف التخزين تتوقف على الصفات الكيميائية والطبيعية للمركب ، وبراعي التخزين المناسب خاصة مع المركبات النشطة أو المنابرة أو الخير ثابتة . والتخزين الطويل يجب ان توضع المينات في زجاجيات محكمة الغلق في مجففات في الثلاجة فائقة التبريد اما المواد القياسية ذات الثبات العالى تخزن في الثلاجة العادية اذا الامر الامر .

* تتوقف طرق تداول ووزن العينات القياسية على السمية ودرجة التعرض خلال التداول فالمواد عالية السمية أو عالية التطاير يجب ان تعامل بحذر مع الاحتياطات المناسبة ، وليكن معلوما ان استخدام المذيبات العضوية يزيد من خطورة المواد القياسية من خلال الامتصاص عن طريق الجلد . . يجب ارتداء الملابس المضادة للمذيبات والقفازات الواقية ويجب العمل في اماكن مكيفة .

* ان استخدام محاليل قياسية غير دقيقة يؤدى الى الحصول على بيانات غير دقيقة حتى لو استخدام القائم بالتحليل طرقا واجهزة دقيقة ومتقدمة ، والخطأ في هذا المجال يعتبر من اوليات الأخطاء بل والوحيدة عند الكشف عن المخلفات البسيطة . * ان استخدام محاليل قياسية غير دقيقة يؤدى الى الحصول على بيانات غير دقيقة حتى لو استخدم القائم بالتحليل طرقا واجهزة دقيقة ومتمقدة ، والخطأ في هذا المجال يعبتر من أوليات الاخطاء بل والوحيدة عن الكشف عن الخالفات البسيطة . الدقة في المحاليب المقاسية والثبات التاسب والثبات

الكيميائي والظروف المناسبة للتخزين ودقة الملعومات عن مججهيز المحاليل القياسية ... وتستخدم هنا الاصطلاحات التالية :

- * المحاليل القياسية الاصلية Standard stock solutions يعنى المحلول الاصلى الذي المجهود منه المحاليل المخففة الاخرى للتحليل .
- الحاليل القياسية العاملة Standard working solutions يجهز من المحلول القياسي
 الأصلى ويستخدم نفس المذيب في التخفيف .
- * يجب على القائم بالتحليل أن يكون على دراية تامة وذر خبرة كافية في اسلوب وطرق العينات القياسية اخذا في الاعتبار مواصفات المركب الطبيعية والكيميائية ، ولقد صادفت المديد من الزملاء غير قادرين على وزن السوائل القياسية ومعضهم تعرض لاخطار من جراء المنتناق المواد الفعالة أو امتصاصها خلال البجلد ، وعلى القائم بالتحليل أن يعرف كيفية تجهيز الحاليل القياسية الاصلية والعمالة والاسلوب الامن لتداولها وتخزينها وتجديدها كل 7 أشهر على اسوأ الطروف ، كما يجب أن يقوم تسجيل جميع خطوات تخضير الحاليل القياسية في النماذج الخالفة المتعارف عليها بين معامل التحليل المختلفة ، وعليه أن يتبع أصول الترقيم وكتابة البيانات من جراء التبريد أو على عينات الخاليل القياسية في كوارث .

* التحاليل المنتظمة Regulatory Analysis

- * العينات التي يجرى عليها التحليل من خالال البرنامج المنتظم والدورى للكشف عن مخلفات المبيدات يجب ان تؤخذ طبقا للبروتوكول الخاص لهيئة الاغذية والأدوية الامريكية . يجب ان يجوب الذي سيؤخذ للتحليل ممثلا للعينة الاصلية ويجب ان يتم تداوله بحرص شديد حتى نتجب فقد المخلفات بالتطاير وحتى نتجنب كذلك تركيز المخلفات من جراء الفصل الطبيعي للمركب .
- * وبالنسبة للمواد الزراعية الخام والتى تتضمن الفواكه الطازجة سواء مغسولة الم غير مغسولة والملازة والتى عوملت في الحالة الطبيعية والخضروات الطازجة بجميع اشكالها والحبوب والبيض واللبن واللحوم وغيرها . وجميع هذه المواد يفضل ان تؤخذ عيناتها طازجة وعلى حالتها الطبيعية الا في حالات الموز والجميرى والبيض والسمك والفواكه والثمار الحجرية والثوم والمانجو والمبطيخ والسوداني فيمكن ازالة السيقان والعروش والقشرة والتوى .. الخ . في بعض الحالات يكشف عن مخلفات المبيد في جزء معين من العينة وهذه هي التي تؤخذ للتحليل ، بالنسبة للأطعمة الجهزة الى التي تعرضت لعمليات الطهي والتجهيز والتجفيف والطحن ، ولاجراء التحليل تؤخذ العينات الجهزة كما تشحن في الحالة التجارية . وهناك بعض الاستثناءات كما في الاسماك حيث يفضل ان تنزع الاشواك وازالة الرؤوس والقشور والذيل والزعانف والاحشاء .

* محتويات العينات Sample Compositing *

* ضم العينات يجرى قبل اخذ الجزء الخاص بالتحليل حتى تضمن ان هذا الجرء (٢٥ –
 ١٠٠ جم) يكون ممثلا للمينة الكبيرة . وليكن معلوما ان الطحن والهرس والخلط الميكانيكي لا يعطى دائماً عينة متجانسة .. وسنحاول في عجالة مختصرة الاشارة الى مكونات العينات وكيفية
 مجهزها بصورة متجانسة ..

* العينات المحتوية على مركبات الداى ثيو كربامات ونظرا للانهيار السريع لهذه المركبات في وجود العجينة النبائية لذلك وجب اجراء التحليل فور اخذ العينات أو تخزينها تحت ظروف التجميد و وجود العجية النبائية لذلك وجب اجراء التحليل فور اخذ السلمة العصائر كما في الطماطم والتفاح والبرتقال لأنها تتطلب تقطيع وهرس في جهاز الهضم وفي بعض الحالات تؤخذ عينات كاملة وتجمد قبل التقطيع . في حالة العينات ذات الوحدات الصغيرة مثل الحبوب والكريز والسوداني والبسلة والقرل تؤخذ عينات في حدود ٤ رطل وتجزأ لأربعة اجزاء ثم تؤخذ العينة المثلة في حدود السمن واحد رطل للطحن . في حالة العينات الكبيرة المتجانسة مثل الزبد والجبن لا داعى لتسييح السمن ولكن تؤخذ اجزاء من كل عبوة أو من كل بلوك كما في الشكل التالى :







* بالنسبة لاجزاء العينات التي تخفظ من العينة الكلية تؤخذ ويختار ثلاثة اجزاء تعرف على النحو التالى : الأولى للتحليل الأساسي original analysis والثانية لاختبار صحة وكفاءة التحليل وتسمى check analysis والثالث كاحتياطي reserve لاستخدامها في حالات ظهور مشاكل ومعترضون على التحليل . تخفظ العينات الثلاثة في زجاجيات محكمة تماما بعيث لا تتعرض للاتهيار وهذا يتأتى بحفظها في الثلاجات تحت التبريد العالى حتى تجاز نتيجة التحليل الخاصة بالهجزء الاساسي ولا يقل العينة عن واحد رطل في كل حالة . اما كيفية تجهيز العينات وطريقتها يمكن الرجوع الى المرجع :

Pesticide Analytical Manual Vol. I, foods and feeds,

[Extraction and clean up, section 142]

وعلى سبيل المثال يضرب البيض في الخلاط على سرعة منخفضة لمدة ٥ دقائق ، وطحن المنتجات ذات الرطوبة المنخفضة في طاحونة فائقة السرعة وطحن السمك الذي يجب ان يجمد قبل الطحن وهكذا لكل سلعة طريقة خاصة للتجهيز وقبل التحليل .

Reproting Analytical Results * تدوين نتائج التحليل

* تدون نتائج المخلفات على اساس الجزء الفعلى من الغذاء الذى أحد للتحليل ومثال ذلك السلع الزراعية الخام التى تؤخذ كل السلعة كمما جهزت للتحليل واللبن ومنتجاته كمركب متكامل والمركزات والمجففات تؤخذ كل المنتج اما الخضراوات المجففة تؤخذ النتائج على اساس وزن المنتج الاصلى وقبل التجفيف والاغذية المحفوظة تؤخذ كما هى .

* يحسب مستوى الخلفات عند أو أعلى من حدود الطريقة المستخدمة في التحليل ويعبر عن المستوى باجزاء في المليون (ppm) وقد تختاج لارقام تؤكد معنوية المخلفات عند المستويات المختلفة اذا كانت المخلفات اكبر من أو تساوى ١٠٠ جزء في المليون يقرب الى اقرب جزء في المليون ، اذا كانت في حدود ١٠ - ٩،٩ جزء في المليون تقرب مع اقرب ٢٠٠ جزء ، اذا كانت في حدود ٢٠ جزء في المليون تقرب الى اقرب ٢٠٠ جزء في المليون المرب حزء في المليون المرب الى اقرب ٢٠٠١ جزء في المليون المرب الى حدود ٢٠ - ٩٩٩ و من المليون المرب الى اقرب ٢٠٠١ جزء في المليون المرب الى اقرب ٢٠٠١ جزء في المليون المرب الى اقرب ٢٠٠١ جزء في المليون المرب الى اقرب ٢٠٠١ و جزء في المليون المرب الى اقرب ٢٠٠١ و جزء في المليون المرب الى اقرب ٢٠٠١ و حدود المرب الى المرب الى المرب المرب

* ويشار الى الخلفات على انها آثار (trace) اذا كانت موجودة في مستوى اقل من حدود التقدير الكمى وبجب توصيف وتعريف الخلفات خاصة المستويات الغير متطايرة . في حالة التقدير للمحلفات المعددة multi residue ستخدم حدود منفصلة لكل مركب لأن لكل منها للمخلفات المتحليل في الطريقة المستخدمة والعوامل التي تؤثر في هذا السبيل هي طريقة التحليل المستخدمة ونوع الوصط الخاص بالعينة ووزن العينة المأخوذ للتقدير وحساسية خطورة التقدير وهذه تعدد على ظروف الاجهزة المستخدمة شل النوع والحساسية .

* توحيدا وتحقيقا لقياسية تقدير المخلفات بين المعامل المختلفةيجب الرجوع والاهتداء بدليل التحليل والا ستؤدى الاختلافات في الكمية التي تحقق في الجهاز وحساسية خطوة التقدير الى الحصول على كميات مختلفة من المخلفات بين المعامل المختلفة . الاهتداء بالدلائل ضرورى لوضع قيم الحدود المسموح بها . تحسب حدود طريقة التقدير كما يلى :

جزء فى المليون = الكمية بالنانوجرام التى تسبب استجابة ١٠ ٪ من تدريج الجهاز حزء فى المليون = كمية العينة بالملليجرام من العينة فى خطوة التحليل

وسأعطى مثال واحد لحساب حدود التقدير في حالة مبيد الكلوربيريفوس (الدورمبان) عند استخدام الكروماتوجرافي الغازى المزود بصائد الالكترونات ECD من المنيكل ٦٣ توصى بالحساسية ١٥, اناوجرام بشرط ان يتم حقن المخلفات من ٣ مللجم دهن أو ٢٠ مللجرام عينة كلية . ومن ثم تكون حدود التقدير في الدهن ١٠, جزء في المليون كلوربيريفوس ، اما لو كان الكشاف FPD تكون الحدود ٢٠,٥ جزء في المليون كعينة كلية . ومشال احر مركب امتربوفيروان الذي اذا قدر بجهاز الكرماتوجرافي فائق القدرة HPLC وحساسية ١٠ نانوجرام يستلزم حقن ما هو موجود في ٢٠٠ مللجم لتكون حدود التقديرات ٢٠١٠ جزء في المليون من المركب

* هناك العديد من العوامل التي تقلل من دقة التقدير الكمي للمخلفات وهي قد تعمل بصورة فردية او مجتمعة وهي قد تؤثر على درعمل وتخديد موقف طريقة التحليل والحدود التي قد تسخدم لتعريض تأثير عامل منها قد تؤثر على در عامل أخر ، من هذه العوامل ما هو موجود عند خطوة التقدير ويقصد بها حساسية خطوة التقدير خاصة في حالة تقدير الخلفات المتعددة لان حساست كل مركب في الخلوط قد تختلف عن الاخر . وهناك الحساسية الخلدة للكشافات حيث انها ليست جميعا ذات مقدرة لتحقيق الحساسية الحلولية . كما ان ظروف الجهاز تلب دورا كبيرا في هذا الخصوص فقد تعلى علاقة خطية لمبد معين في ظروف معينه بينما لا تعطى نفس الشئ غي هذا النحوص مقد تعلى المامل ان تخارالطروف التي تمكن الكاشفات من تخقيق على الميئة اعلى حساسية واخيرا لايمكن إعفال ملعية الشوائب والمواد التي تناخل مع طريقة التقدير ومن ثم تؤمل على حساسية الكاشفات وهذا يؤكد على ضرورة اجراء مزيد من عمليات التنقية على العينة حتى تتلافي ذلك .

* خطوات عامة في التحليل وتقدير المخلفات :

ترددت كثيرا قبل الكتابة في هذا الموضوع ولكنني بعد ان استعرضت مكوناته تأكدت من خطورة اغفاله واهمية اتباعه . وفي هذا ما يفسر لكثير من القائمين بالتحليل اسباب عدم دقة النتائج ونقص معدل استرجاع المبيد recovery بالرخم من اتباعهم للخطوات المنصوص عليها واستخدامهم للأجهزة المتقدمة فكما سبق القول عن خطورة اخذ وتقسيم المينات واهمية الاستخلاص والتنقية . نشير مرة اخرى الى بعض المحددات :

* التبخير Evaporation :

لا بد لأى مشتغل فى تقدير المخلفات وحتى اختبار جودة المستحضرات ان يحصل على المراجم التالية للأهمية :

- (1) Changes in official methods of analysis JAOAC51, 477-478
- (2) Chiba, M. and Morley, H.V. JAOAC52, 55-62 (1968)
- (3) Burbe, JA, Mille, P.A. and Bost wick D.C.AOAC, 49,999 1003 (1966)
- (4) Mille, P.A., JAOAC42 734-740 (1959)
- Storhero, R.W. klein. h, and Rosembuog L.A. private Communication, food and drug Administration March16,1967.

وأبداً الكلام بتحذير اى مشتغل فى مجال الكشف عن مخلفات المبيدات بعدم اجراء تبخير المستخلصات المنتقاء الخالية من المواد النباتية مهما كانت الظروف للوصول الى الجفاف حيث ان اكبر فقد للمخلفات يحدث عند التبحير للوصول الى حجم قليل او الجفاف ، ولقد وجد الباحثان Morleye and Chiba حدوث تبخير وفقد كبير لخلفات بعض المبيدات حتى مع وجود بعض المواد خلال الاستخلاص Co-extractives ، ولقد خلصا الى اهمية نوعية المواد المتواجدة في المستخلص في تخديد درجة الفقد بدرجة تفوق ما تخدثه الكميات . لا يمكن استبعاد الفقد باجراء التبخير البطئ في ظروف المعمل او في خزان الغازات ولقد اوصيا بان السبيل الوحيد هو التبخير للحجم القليل في حدود ٠٫٥ ملليلتر وليس الجفاف .

من الاجهزة المستخدمة في التبخير السليم وحدات الغليان والمبخرات الدوارة بالتفريغ ، مركزات Kuderna - Danish – اعمدة المكتفات العاكسة الدقيقة – وحدات الاستقبال الحجمية .. لست في مجال وصف طريقة التبخير المثلي للمستخلصات المحتوية على مخلفات المبيدات حيث ان الطريقة تعتمد على كمية المخلفات المتوقع تواجدها فاذا كانت الحجوم من ٣ – ه ملليلتر تختلف الطريقة عما اذا كانت اقل من ذلك . لا يجب على القائم بالتحليل ان يتناسى او يتجاهل خطورة التبخير او التركيز للمستخلصات ...

الفصسل الثبانسي

- * مقدمـــة .
- اساسیات خاصة باجراء التجارب الحقلیة .
 - * مسئوليات الكيميائي .
 - * مسئوليات المشتغل في الحقل .
- * العلاقة بين الكيميائي والمشتغل بالحقل .
 - * متطلبات ما قبل التحليل .
 - * طرق التحليل والقياس .

اهمية المعرفة باساسيات تحليل مخلفات المبيدات وتجنب مشاكلها Priniciples of Residue Analysis

مقدمـــة:

ظهرت في الآونة الاخيرة ادعاءات من كثيرين يعملون في المعامل عن وحدانيتهم في الكشف عن الخلفات .. واكتفى بالقول لهؤلاء جميعا أن الخبرة ودوام العمل في هذا المجال دون غرور هي السبيل لتحقيق كفاءة قادرة على العمل في هذا المجال دون غرور فالقائم بالتحليل ليس هو مكتشف طريقة التحليل ومعظم خبراء هذا الفرع من المعرفة على مستوى العالم لم يدعوا يوما انهم مكتشف طريقة التحليل ومعظم خبراء هذا الفرع من المعرفة على مستوى العالم لم يدعوا يوما انهم فالذي لم يمارس طرق التحليل البدائية لا يستطيع أن يهضم ويقدر حلاوة الطرق الحديثة فمن لم فالذي لم يمارس طرق التحليل لا استطيع ان ارتحيل لا استطيع من احتجد المهابية المشاكل المعقدة ويما المواجوب المنافقة ومجابهة المشاكل المعقدة ويما الورجو لكل عامل فيه أن ياخده ماخذ الهواية ، وبذلك يتعلي ما يحقق الكثير . لا اطلب من المراوم في هذا المجال غير الالتزام ببروق كولات التحليل وكذلك الاجتماد المحليل وعليهم مسئوليات أو غرور . يجب أن يغير مفهومنا عن مساعدى المحامل فهم عصب التحليل وعليهم مسئوليات كبيرة وخطيرة بداية من احداد المهابد العمية في البابان كبيرة وخطيرة بداية من احداد المهابت منهم الكثير واعطوني والتابعة لشركة سوميتومو كيميكل كان في مصاف تلاميذى ولقد تعلمت منهم الكثير واعطوني المنقة والعدم والمعرفة وعجنوا الهواية في وجداء الاميذى ولقد تعلمت منهم الكثير واعطوني

* اساسيات تخليل مخلفات المبيدات يجب ان تتناول الضروريات الاولية لكيفية اجراء التجربة الحقلية وما قبل التحليل . وبعد التقدير يتأتى عامل هام بل اهمها جميعا وهو الخاص باستقراء البيانات واستخلاص النتائج ووضع التوصيات . لذلك كان من الضرورى تناول اربعة نقاطا اساسية في هذا الجزء على الترتيب : (١) التجربة الحقلية ، (٢) ما قبل التحليل ، (٣) طرق التحليل والقياس ، (٤) الاستقراء والتوصيات .

Citt - van Middelen

* مأخوذة عن الباحث

Department of food technology and nutrition University of Florida, Gainesville, Florida

* اساسيات خاصة باجراء التجارب الحقلية :

لا جدال في ان عجّارب تقدير مخلفات المبيدات ذات اهمية عالية ، لذلك وجب اجراؤها على عدد من المحاصيل الهامة . وهذا يتطلب اجراؤها باستخدام جرعات مناسبة ومستحضرات مناسبة وطرق تخقق الهدف للكشف عن المخلفات . بمجرد اقتناع الحشرى ومسئولي المكافحة بكفاءة وفعالية مبيد ما في الحقل يكون القرار التالي هو ضرورة تقدير مخلفات ذلك المبيد وجمع البيانات الخاصة بالخلفات من جمعيع التجارب المحلية وفي الدول الاخرى . وهذه البيانات مطلوبة من قبل رجال الصناعة والشيات التسجيل والحصول على رجال الصناعة والشيركة المنتجة للمبيد حيث انها من ضمن متطلبات التسجيل والحصول على ترخيص واحتكار المركب وقبل السماح بتداوله محليا او عالميا . كما ان بيانات المخلفات تفيد في تحديد فترة دوام فعالية المركب عجت الظروف البيئية المختلفة . ونتناول الآن مسئوليات العاملون في مجال المخلفة المخاصة بها :

- * مسقوليات الكيميائى : على الكيميائى المنوط بمشكلة مخلفات المبيدات وقبل البدء باجراء وتنفيذ بجربة الخلفات اكتشاف وتبادل الآراء مع مسقولى الحشرات وامراض النبات والمحاصيل والتربة والبيئة الشاملة . على الكيميائى ان يأخذ فى اعتباره وقبل معاملة النبات او الحيوان بالمبيد العوامل التالى :
- الخواص الطبيعية والكيميائية للمركب ، ٢) كمية انهيار وتكسير المركب في الحقل او على حيوانات التجارب ، ٣) احتمالات الفعل والنشاط الجهازى للمركب وامكانية تكوين مركبات متحولة اكثر صعية للنبات أو الحيوان ، ٤) السمية على الثدييات ، ٥) الحد المسموح بتواجده من المركبات كما وضعته هيئة الاغذية والأدوية الامريكية على السلع مجال الدراسة ، ٦) مدى توفر وعملية طرق التحليل والكشف عن مخلفات المركب .
- * مسئوليات المشتغل في الحقل: ان الحشريون والمشتغلون بعلوم امراض النباتات وغيرهم من مسئولي المؤرعة وبعد ان يتأكدوا من فعالية وسلوك المركب في الحقل عليهم ان يتخدوا القرارات الخاصة بتجارب تقدير المخلفات في الحقل من منظور: ١) الاهمية الاقتصادية للمبيد والمحصول محل الدراسة ، ٢) طريقة وعدد مرات استخدام المبيد ، ٣) تصميم التجربة ، ٤) طريقة اخذ العينات واسلوب تجزئتها ، ٥) تخزين العينة .
- * العلاقة بين الكيميائي والمشتغل بالحقل: بجب ان يكون هناك تنسيق بين الكيميائي والمشتغل بالحقل فيها على والمشتغل بالحقل فيها وتقسيمها وهذا سيتوقف بالطبع على طبيعة المحصول والمبيد وحجم القطعة التجريبية . ويجب ان يعتد التنسيق عن كيفية أخد العينات ويجرئها والاستخلاص والتخزين . وهذه العلاقة في غاية الاهمية لتحقيق دقة وسلامة التحليل .
- * وهناك مشاكل وعقبات تؤثر على اداء القائم بالتحليل ودقة التنائج وتعتلف الصعاب تبعا للمبيدات محل التناول فقى حالة المبيدات التقليدية يجب ان تركز جهود تقدير الخلفات على الحاصيل ذات الاسطح الكبيرة من حيث المساحة لكل وحدة وزنية طازجة .. قبل في الماضى انه لا الخاصيل ذات الاسطح الناعمة مثل ينصح بضياع الوقت وبذل الجهد في تقدير الخلفات على المخاصيل ذات الاسطح الناعمة مثل الطماطم والبطيخ والتفات بالمخصورات الورقية .. وغيرها من النباتات ذات الأوراق العديدة والتي تستخدم كغذاء او اعلاف ، أود الاضافة الى ان هذا القول صحيح اذا اتبعت التوصيات الخاصة بالمكافحة وروعيت فترات الأمان ما بين المماذة والحصاد والتسويق ، ولكن وللأسف الدخاصة بالمكافحة وروعيت غيرات الأمان ما بين المماذة والحصاد والسمية على هذه النباتات الشائدية ضرورة تقدير الخلفات وتعضيدها بقوة القانون . وفي بعض الحالات خاصة المبيدات التقليدية

التى تذوب فى الدهون تتركز فى الانسجة الزيتية لبعض النباتات ذات الاسطح الناعمة وتسبب مشكلة تتعلق بالخلفات .

المبيدات الجهازية تمثل خطورة كبيرة من حيث مخلفاتها في النباتات المعاملة حيث أنها تنفذ وقد تكون بعيدة لحد ما عن عوامل الانهيار او تتحول الى مواد اكثر سمية داخل الانسجة النباتية يصعب التخلص منها بالغسيل او التجهيز . ونفس الشئ يحدث مع المبيدات الجهازية التى تضاف للتربة أو تعامل بها التقارى وتجد طريقها صعودا الى الاجزاء الهوائية وتسبب خطورة كبيرة ، ومن المؤسف ان المزارعون خاصة في الصوب البلاستيكية يستخدمون هذه النوعيات من المبيدات بسبب سميتها العالية وكفاءتها ولنا أن تتصور حقل عب معامل بمبيد التيميك ثم تطرح اوراق العنب في الاسواق بعد فترة قصيرة من المعاملة . . انها حقا جرعة أي جرعة ..

لا بد من تخليل عدد من مكررات المعاملة الواحدة في مخارب الخلفات .. ومن المثير للدهشة المحمود بن بعض مسئولى الكشف عن المخلفات لا يؤمنون بقضية المكررات تخت زعم ان الكيمياء لا تغطئ وهذا وهم كبير لأن مصادر الأخطاء كبيرة بداية من تصميم التجارب وأخذ العينات والاستخلاص والتنقية والحقن .. الخ . ان عدد المكررات يتحدد بمدى الدقة المطلوبة في عملية واهمية التحليل وكذلك اقتصاديات المعلية . ويفهم البعض خطأ ان المكررات تعنى اخذ أكثر من عينة للحقن في الجهاز من نفس المستخلص . وما زلت اذكر احد تلاملتي في المعمل المركزى للمبيدات عندما كان بعيد التجربة كاملة اذا محمودا على اختلاف في احد المكررات الثلاثة وان كان هذا محمودا الا انه تزمت غير مطلوب يدل على عدم الإلم الكافي بأساسيات التحليل . ولقد رأيت الكثيرين يكتفون بمكرين فقط واقول اما ثلاثة أو لا ...

* لن أمل أو أشعر بتكرار نفسى عندما اتناول مشكلة العينات في اكثر من مناسبة لخطورتها وكونها من اهم العوامل المحددة لسلامة ودقة التحليل والثقة في التتاتج والاعتماد عليها في وضع التوصيات الخاصة بالمخلفات . وسوف نناقش هذا الموضع بالتفصيل فيما بعد ولكنى اود التدكرة بان عملية تقلير مخلفات المبيدات مكلفة وتختاج لوقت وجهد كبيرين ومن ثم يكون اسلوب اخذ القل عد من العينات بما يمكن من تحقيق هذف التحليل يستخدم احدث الأساليب والطرق الا أن دقة الهام المبارك بتارخم من ان الكيميائي ومسئول التحليل يستخدم احدث الأساليب والطرق الا أن دقة التحاليل تتأثر وتتحدد في المقام الأول بعدد العينات واخذ المينة الاصلية من الحقل . او اخذت المينات الحقلية بطريقة عشوائية غير مدروسة لضاع وقت وامكانيات القائم بالتحليل هباء . ويدافع المينات الحقام بالتحليل هباء . ويدافع على خطأ يكون بحقاً وقد تسميع عنه كوارث اذا علمنا أن هناك مبيدائي لا يسمع بوجود أية على خطأ في تستسبع عند كوارث اذا علمنا أن هناك مبيدائي لا يسمع بوجود أية مخلفات منها في الوسط تحت الدراسة خاصة المواد الذائية والبان الأطفال وطعام المنسن . هناك متطلبات لصمان جودة الحينة ومطابقتها للمواصفات الأول يتشل في صلاحية المينة بمعنى ان أي وحدة منها يكون ممثل المجموع . وهذا يور بالمشوائية ويطلق عليها المينة المشوائية ... وكما مسق التألية تكون ممثلة الممجموع . وهذا يور بالمشوائية ويطلق عليها المينة المشوائية ... وكما مسق

القول و المدروسة ٤ . والثانى خاص بالتمثيل Representativeness بمعنى ان العينة ليست عشوائية فقط ولكن اى جزء منها يطابق تماما العينة الكلية . بالطبع لا توجد عينة ممثلة للواقع عشوائية فقط ولكن اى جزء منها يطابق تلك التي لا تختلف عن الأخرى الا في الحدود الخاصة بالخطأ النجريي . لا بد ان نسلم بوجود اختلافات من عينة لأخرى ومن منطقة لأخرى لذلك يجب ان يكون حجم العينة من النباتات الووقية اكبر من عينات الثمار لأن الاختلافات بين العينات الأولى كبيرة كذلك فالثمار كالبرتقال والتفاح ذات سطوح غير متجانسة لحد كبير من حيث المساحة . لنا ان تتصور أخذ عينات من حقول الملوخية أو السبانخ وغيرها بالمقارنة بالتفاح .

قد تؤخذ العينات بأسلوب سليم ولكنها تتداول اثناء النقل والتخزين بأسلوب خاطئ ثم تتكلم عن دقة النتائج ونترجم على غياب توصيات دقيقة للمخلفات .

a: Pre-analysis requirements متطلبات ما قبل التحليل

- * بعد أن تؤخذ المينة الصالحة والممثلة للمجموع وتجزأ وتنقل للمعمل وتخزن او لا تخزن المسلم لتخطوة التالية للقائم بالتحليل في كيفية الفصل الكمي للمبيد تحت الدراسة من الوسط الموجود فيه ونفس الشمي يقال عن ممثلات هذا المبيد ، فكثيرا ما يركز الباحث على الكشف عن المرحب الاصلى وينسى أو يتناسى نواغ تخوله والتي قد تكون اكبر سمعية . أول خطوة تعنى المرتفظ من الاستخلاص Extraction يجب ان تجزئ بالملوب وطريقة مناسبين بما يمكس الوضع الحقيقي للمخلفات في المينة . أقد المدافقات في المينة . أقد المرافق Bann بالموضع الحقيقي عالم ١٩٥٧ وهذا كلام قديم ولكنه ما زال صالحا وفي عاية الاهمية الى انه توجد ثلاثة طرق للاستخلاص الخاص بمخلفات المبيدات : الأول يتمثل في علي السطح الكلي للنبات بالمذيب العضوى والمناسب والثاني يتمثل في هرس السطح النباتي مع كريتات الصوديوم اللامائية لا إلله كريتات الصوديوم اللامائية والمباتئ لا إلى والثائل يتمثل في هرس السطح الباتي مع ما لمذيب العضوى أو تكثر من مذيب . لا بد ان يخزا المليب العضوى بعيث تكون قابلية المبيد للذوبان فيه عالية وتجرى عملية الاستخلاص لفترة عندهن عندها حدوث توازن بين المكونات الموجودة في الوسط .
- * ان عدم التوفيق أو الاجتهاد في إختيار مذيب عضوى يختلف عما هو مطلوب ومتفق عليه و يختلف عما هو مطلوب ومتفق عليه يؤدى الى نقص في كفاءة عملية الاستخلاص ، لذلك وجب على كل باحث ان يجرى دراسة أولية لتحديد معدل استرجاع المبيد من جراء جميع العمليات المتتابعة بداية بالاستخلاص . وغيره من المعلومات الأولية التي يجب ان يلم بها القائم بالتحليل ما هو خاص بالقطبية والذوبانية والتوزيع الجزئي للمركب مجال الدراسة والمذيبات المتوفرة في المعل .
 - الطريقة الأولى الخاصة باستخلاص كل السطح النباتي المعامل تتسم بالسهولة والسرعة
 ومن عيوبه عدم تحقيق الاستخلاص الممثل للمجموع وكذلك عدم استخلاص المبيد الذي يتخلل
 داخل السطح النباتسي ولكنها تصلح لاستخلاص العينات النباتيسة ذات السطوح الملساء
 كالفواكه .

- # الطريقة الثانية والثالثة الخاصة بطحن المينة في وجود او عدم وجود كبريتات الصوديوم اللارتية سواء بمذيب واحد أو مخلوط من المذيبات العضوية تتوقف كفاءتها على كمية الجزء النابي في المستخلصات فلو حدث الهرس لكل وحدات النسيج النبائي او الحيواني كانت النتيجة أفضل كثيرا من الهرس الغير كامل . ويلجأ البعض للنقع مع المذيب لفترات طويلة وهذا جائز ولكن الفيصل يكمن في نسبة الاسترجاع Rate of Recovery .
- * عندما عادت بى الذاكرة الى أواخر الستينيات عندما كنت اعمل فى درجة دكتوراه كيمياء المبيدات وكنت اقوم باستخلاص عدد من المبيدات الفوسفورية والكارباماتية من المحاليل المائية للتربة وكنت استخدم مجموعة كبيرة من المليدات العضوية وكانت المياه المترشحة من التربة مضافا اليها المواد العضوية مثل الخميرة والنشا والسماد البلدى .. الغ . ولقد صادفت مشكلة تكوين مستحلبات ثابتة Emulsion Formation فى بعض الحالات ما ادى الى انخفاض كبير فى معدلات الاسترجاع . ولقد قرأت واستشرت زملائي فى قسم الكيمياء وتوصلت الى طرق فى معدلات الاسترجاع . ولقد قرأت واستشرت زملائي فى قسم الكيمياء وتوصلت الى طرق الكسر المستحلب ورفع كفاءة الاستخلاص . لذلك اقول أنه من اصعب الامور التى قد تواجه القائم بالكشف او تخليل مخلفات المبيدات تكوين مستحلبات ثابتة عند الاستخلاص ملائيات المصوية الخلط . وتظهر هذه المشكلة بوضوح عند استخلاص المينات المجمدة أو الحفوظة من الاخلية . ومن الطرق التي يتحرر من الاسجة عند الاستخلاص الميانات المجمدة أو الحفوظة من الاخلية . ومن الطرق التي المدوييم اللامائية لازالة الحرأ واستخدام مليب مساعد Co-solvent مثل الايروبروبانول الذى له المقدرة على اذابه المستخدم فى الاستخلاص وماء المينية أو الحوانية ومن ثم منع تكوين المستحلب المدينية ومن ثم منع تكوين المستحلب المنية الموانية ومن ثم منع تكوين المستحلب المنية الديراوبانية ومن ثم منع تكوين المستحلب
- * استخدام الملنيب المساعد يفيد كثيرا مع عينات الخضراوات الورقية الطازجة والمجمدة التي يحتوى على مياه كثيرة . ولا ينصح بهذه الطريقة دوما مع الاوراق النبائية والفواكه الجافة والمحاصيل الربتية والقشريات والسوداني والحبوب الجافة وقشرة الموالح وغيرها . ان استخلاص المبيدات من التربة تختاج لطريقة ممينة تفاديا للتأثير على كفاءة الادمصاص بسبب اختلاف مستويات الرطوبة . لذلك فان استخدام الاسيتون ذو القطبية العالية يفيد كثيرا في هذه العملية مع تحقيق معدلات استرجاع جيدة ولكن يحدث استخلاص لبعض المواد المتداخلة . لذلك فان استخلاص المبيدات من التربة بمخلوط ١٠ ٪ اسيتون في الهكسان يوصى به ولا يؤدى الى تواجد المواد المتداخلة .
- * بالنسبة للاستخلاص من العينات الحيوانية واللبن تلعب الصفات الكيميائية للمركب دورا كبيرا في تخديد كفاءة العملية . يمكن استخلاص المركبات الثابتة في الوسط القلوى مباشرة بالتصبن والفصل بمذيبات ايدروكربونية . اما الغير ثابتة تستخلص مباشرة بالمذيب المناسب وتفصل من المواد المتداخلة بالتحلل الحامضي او باستخدام اعمدة الكروماتوجرافي المناسبة . في الغالب تطحن الانسجة الحيوانية مع كبريتات الصوديوم اللامائية قبل الاستخلاص .
- ازالة المركبات التي تذوب في الماء من الانسجة النباتية تصادف اخطاء أذا استخدم الماء في
 الاستخلاص كما أن الماء الموجود في العينات تخدث تخفيف للعينات . لذلك يفضل استخلاص
 هذه المركبات بالكلوروفور.

* بعد الاستخلاص يجب ان تخزن العينات المحتوية على المخلفات في ظروف مناسبة بما لا يسمح أو يحدث خلالها تغير بسيط أو فقد قليل في المخلفات حتى ما قبل التحليل النهائي اذا كان هناك أمر قضائي او مشكلة خاصة بالتسويق او حدثت ظروف قاهرة تحول دون اجراء التحليل في الوقت المناسب قد تخزن العينات لمدد طويلة تمتد من ستة شهور وحتى عام كامل . المبيدات الفوسفورية اكثر حساسية للانهيار والتطاير حلال التخزين بالمقارنة بالمبيدات الكلورينية التي يمكن ان تخزن مستخلصاتها لمدد طويلة جدا دون خوف على درجة حرارة ٤٠ فهرنهيت في زجاجيات محكمة القفل . اما مستخلصات المبيدات الفوسفورية يجب ان تخفظ تحت التبريد في أواني غاية في الاحكام . وهناك بعض الدراسات التي اكدت حدوث انهيار بسيط للمبيدات الفوسفورية العضوية عندما حزنت على درجة صفر فهرنهيت . كما اشار walker عــام ١٩٦٠ الي ان مستخلصات مذيبات الكلوروفورم وايثير البترول تتبخر على درجة ٣ م اثناء التخزين ، واكرر مرة اخرى ان الفيصل في هذا السبيل هو معدلات الاسترجاع حيث يمكن التأكد من سلامة التخزين بوضع عينة مقواة اي تختوي على كمية معلومة من المبيد بخت نفس الظروف وتقدير معدل الاسترجاع وبذلك يمكن الحكم على دور التخزين وما اذا كان مناسبا أم لا بشرط التحكم في جميع الظروف السابقة . واحذر مرة أخرى من تخزين المستخلصات ولكن يمكن تبخير المذيب كما سبق القول وتخزين فيلم المخلفات في ظروف التجمد العالية منعا للانهيار . ان وجود بعض المذيبات يسبب مخلل مائي بالمذيب solvolysis .. وسوف نتناول هذا الموضع بالتفصيل فيما بعد لأهميته .

* بالرغم من انني سأتناول موضوع تنظيف العينات بالتفصيل فيما بعد الا إنني اود الاشارة في عجالة بسيطة الى اهمية هذا العامل الذي يسبق التحليل النهائي ويدخل في مصاف التجهيز يجب اخراج المستخلصات المحفوظة من الثلاجات عالية التبريد قبل يوم واحد من إجراء التحليل وتوضع على درجة حرارة ٤٠ ف حتى تسيح وبعد ذلك مجرى عليها عمليات التخلص من الشوائب أو التنقية Purification وأنا لا أفض ل هذا الاصطلاح هنا وافضل عليه التنظيف clean-up أي عزل المبيد من الانسجة (على أو في) الحيوانية أو النباتية باستخدام المذيب المناسب ويجب أن يكون الفصل كميا من المواد المتداخلة . لا يمكن ان نغفل العلماء الذين وضعوا الأساسيات في هذا الجـــال امثال امثال Gunther and Blinn وضعوا الأساسيات في هذا الجـــال Hornstein) . في العادة تختلف طريقة التنظيف تبعا لطريقة التحليل التي ستتبع في تقدير المخلفات . معظم طرق التنظيف لا تتعدى واحد أو أكثر من الطرق التي وصفها الباتحث العمر) حتى ظهرت الطرق الحديثة الى ان شاهدنا امكانيات عالية للكشف عن المخلفات دون تنظيف ... والطرق الاربعة تتمثل في : ١) الفصل الكروماتوجرافي وتصلح في حالة المواد ذات الادمصاص اللا متخصص على مواد معينة أو قليلة الادمصاص ولكل اسلوبه ، ٢) الازالة أو الفصل الكيميائية للمواد المتداخلة من خلال الاكسدة او الاختزال او التصبن او التحلل المائى بشرط ألا تؤثر على المبيد المراد فصله بأى شكل من الاشكال ، ٣) الفصل الطبيعي من خلال الفصل الجزئي بالمذيبات أو التقطير البخارى أو التجميد .

* الفصل الكروماتوجرافي Chromatographic separation بشمل ثلاثة انواع الأول من خلال الاعمدة التي تعبأ بمادة ادمصاص ذات قطبية معينة تكون قادرة اما على مسك المبيد والسماح للشوائب بالنزول مع مذيب الازاحة أو مسك الشوائب والسماح للمبيد بالازاحة . ان اختيار المادة المناسبة للادمصاص يتوقف لحد كبير على قطبية المركب نفسه فالمركبات ذات القطبية المنخفضة يمكن فصلها من المواد المتداخلة عالية القطبية باستخدام مجموعة كبيرة من مواد الادمصاص ذات قابلية كبيرة المتصافية أو اعلى من الشوائب يمكن فصلها باستخدام مناد ادمصاص ذات قابلية كبيرة لادمصاص المبيد دون غيره حيث تزاح الشوائب بالمذيب تاركة المبيد بنفسه الذي يزاح بعد ذلك باستخدام مذيب اكثر قطبية . لقد طورت المديد من الاعمدات الكروماتوجرافية مثل عمود ك Davidow ذو الكناءة العالية في فصل المبيدات الثابتة في الوسط الحاصفي من المواد المتداخلة الجلسويلية كما ان استخدام الراتنجات ذات المقدرة التبادلية للايونات اصبح شاكما منذ عام 1907 وطورت إلى وحتى الأن ...

ثبت كفاءة فصل المبيد من الشوائب او من نوائج تمثيله او فصل مخلوط المبيدات باستخدام الكروماتوجرافي الورقى واصبح وسيلة لا غنى عنها في اى معمل تخليل لسهرلتها وحساسيتها ، ونفس الشئ على الكروماتوجرافي او الألواح الزجاجية . وهذا الاسلوب يحتاج لمهارة وخبرة واذكر ما عانيته من فصل المبيدات الكلورينية في الستينيات عندما كنت استخدم نترات الفضة واغمس الورق في زبت السليكون وقد صادفتني عقبات ازرقاق الورق وليوتنه اكثر من اللازم وتمزقه ... الخ . من المقبات التي اخباب عليها .. والآن نسعد جميعا بالكفاءة العالية واجهزة الكروماتوجرافي الغازى والسائل وذو المقدرة الفائقة في فصل المبيدات من المواد المتداخلة والشوائب وهذا ما يحتاج لخبرة كبيرة .

** اذا لم يكن التنظيف بالطرق الكروماتوجرافية مرضيا وقياسيا يكون هناك احتمال ان تتغير المواد المؤكسة من جراء تفاعلها مع الاحماض او القواعد او المواد المؤكسدة الموجودة في الوسط مما يؤدى لتكوين مركبات ذات ذوبائية مختلفة عما هو الحال في المبيد المطلوب تخليله لذلك يكون اللجوء للطرق الكيميائية chemical separation للتخلص من الشوائب ضروريا ... ومن هذه الطرق البسيطة والسهلة والتي مختاج لخبرة .

(۱) الاكسدة .. حيث يمكن في بعض الحالات اجراء اكسدة للمستخلصات او اكسدة للمينات المحتوية على المبيدات ثم اجراء الاستخلاص المناسب لانتاج مركبات عديمة اللون خاملة أي غير قادرة على الدخول في تفاعلات ومن ثم لا تتداخل مع الجواهر الكشافة الخاصة بالتقدير للمبيد او يمكن فصلها بسهولة عن المبيد دون اية اضرار او مشاكل . وفي هذه الحالة يجب ان يكون المبيد المستهدف مقاوما للأكسدة ، وقد تستخدم الاكسدة لتكسير او تغيير التركيب الكيميائي للمبيد نما يؤدى لانتاج مشتق او اكثر يمكن فصله من العينة النبائية أو الحيوانية المستخلصة . اكسدة بعض المواد الفوسفورية العضوية قد يكون ضروريا لتقديرها بطريقة تثبيط الزيم الاستينايل كولين استيريز حيث ان بعضا من هذه المبيدات تكون ضعيفة التأثير على هذا الانزيم

لذلك فان الاكسدة باستخدام حمض فوق الخليك أو غيرها من المواد المؤكسدة عجولها الى الصورة الفعالة للتقدير بالانزيم .

- (٢) اذا كان المركب المطلوب تقديره ثابت في الوسط القلوى يمكن اجراء تصبن للمركب باستخدام الصودا الكاوية الكحولية . وهي من احسن الطرق لتنظيف المبيدات من المركبات الدهنية الجلسويدية الموجودة في العينات . عندما يكون المركب مقاوم للأكسدة يمكن التخلص من العديد من المراد المتداخلة الغير مشبعة من خلال الاكسدة ثم جعلها اقل ذوبانية في مختلف المذيبات العضوية.
- (٣) لقد شاع استخدام اسلوب التحلل المائي في الاعمدة كوسيلة للتنظيف من الشوائب حيث استخدم في البداية مخلوط ١ : ١ من حامض الكبريتيك المركز والمدخن ٢٠ ٪ لتنظيف العينات النباتية والحيوانية قبل اجراء التقدير الحيوى لمركبات الـ د د ت وسادس كلورور البنزين . كما استخدم محلول ١٠ ٪ من حامض الايدروكلوريك في تقدير الباراثيون .
- (٤) يمكن استخدام اسلوب الاختزال التحويل المبيد الى صورة او مشتق آخر مما يسهل فصله من الشوائب كما هو الحال مع مبيد الباراثيون حيث يستخدم الزنك وحامض يد كل لاختزال مجموعة النيترو الى الا مينو مع تكوين ملح الديازونيوم قبل الارتباط .
- * كما سبق القول يضم الفصل الطبيعي للمركب أو الشوائب Physical separation ثلاثة طرق : (١) الاولى تعرف بالفصّل الجزئي بالمذيبات العضوية Solvent partition وهي تستخدم عندما يكون المركب اكثر ذوبانية في مذيب معين بينما المواد المتداخلة تذوب في مذيب آخر ومن ثم يفصل الا يكون هناك توافق خلطي بين المذيبين بينما يذوب المركب فيهما ولكن بأفضلية كبيرة بجاه احدهما بالمقارنة بالآخر . ولقد استخدمت هذه الطريقة كثيرا لفصل المبيدات من الدهون والشموع الموجودة في العينات . ومن الضروري التخلص من الصبغات والاتربة قبل اجراء عملية الفصل الجزئي . واذا لم يكن القائم بالعملية مدربا يحدث فقد كبير في المبيد ومن ثم تقل معدلات الاسترجاع . (٢) والثانية هي طريقة التقطير البخاري Steam distillation وتستخدم في حالة المبيدات المتطايرة ، (٣) والثالثة تمثل طريقة التجميد او التبلور Freezing or crystallization تفيد في حالة احتواء المستخلصات على دهون او شموع بكميات كبيرة حيث يمكن ترسيبها بعد تركيز المستخلص في حمام ثلج جاف مع الاسيتون . وَلَقَد ساعد هذا التكنيك في التخلص من الدهون والشموع في المستخلصات النباتية اثناء دراستي للدكتوراة مع المبيدات الفوسفورية العضوية عندما كنت اقوم بالكشف عنها وتقديرها كميا بطريقة لونية Getz لأن وجود اية مواد دهنية كان يؤدي الى حرق العينات في حمام الزيت على درجة ١٧٠ ° م . ولقـد استخدمت هذه الطريقة عند فصل الـ د د ت من مستخلصات ثمار الافوكادو ، ومن المؤسف ان الباحثين اليوم يتجاهلون هذه الطرق البسيطة والسهلة والطبيعية والسريعة .
- يمكن استخدام الطرق البيولوجية في تكسير الشوائب ومن ثم يسهل فصلها عن المبيد
 وهناك العديد من الكائنات الدقيقة والانزيمات التي تقوم بهذا العمل . ان تعريض العينات المجتوية

على دهن فى حدود ٥ جرام يمكن التخلص منها باضافة عصير البنكرياس ، وليكن معلوما ان أى إضافة للمستخلص يجب الا تؤثر على تركيب وصفات المبيد .

* طرق التحليل والقياس Analytical measurement

أود التذكرة الى ان القائم بتحليل المبيدات يجب ان يتعلم اولا ويتدرب على الطرق الاولية او ما تسمى البدائية . ويلم جيدا باساسيات التقدير حتى يستطيع حل اى مشكلة تجابهه والتفكير المنظم الواعى وكم شاهدت العديد من الباحثين لا يستطيعون التفكير عند اول مشكلة تواجههم بسبب نقص الخبرة وعدم الالمام بالمعلومات الاساسية عن التحليل . ولا انكر انه حدث تقدم رهيب فى طرق التحليل ولكن تظل الاساسيات اساسية .. ويمكن سرد الطرق الخاصة بالتحليل باختصار شديد فيما يلى :

* من اكثر الطرق شيوعا في تقدير المخلفات الطرق اللونية أو الفوتومتريية وأساس طريقة الاسبكتروفوتومترية وأساس طريقة الاسبكتروفوتومترية وأساس المبيئة من الاستفادة من خاصية الامتصاص الاختيارى للطاقة المنبعثة من المركب الكيميائي . الطرق اللونية تشمل ثلاثة معايير هي التقدير بالاشعة فوق البنفسجية والضوء المرئي والاشعة غنت الحمراء وجمعيها تتميز بالكفاءة والحساسية . وهناك ايضا طرق النيفلومترية والفلوريمترية ولكل خصائصه ومقدرته .. وهلى الباحث ان يختار ويجرب والفيصل عنده هو الحساسية والكشف عن المخلفات الدقيقة .

طريقة الاشعة الفوق بنفسجية (UV) تستخدم لقياس المركبات الصلبة أو نواتج تمثيلها والتى تمتص الطاقة الفوق بنفسجية وتخدث حزم امتصاص عالية ويتطلب هذا الاسلوب اجراء عمليات تنظيف جيدة كاملة بالمقارنة بالطرق الاخرى وهى طريقة سريعة وحساسة ومتخصصة .

أما طريقة القياس فى الضوء المركب نفسه بتفاعلات معينة للحصول على اضافة مجموعة ملونة الى المركب او الحصول عليها من المركب نفسه بتفاعلات معينة للحصول على لون يتدرج فى الكثافة تبما للتركيز . من احسن الطرق اللونية تلك الخاصة بالاشعة تخت الحصواء فى مجال تعريف المركبات لأن لكل مركب امتصاص معين ومحداد للطيف . ولقد استخدم البعض الكروماتوجرافى المازي كنتظف العينات ثم اجرى القياس الكمي بالاشعة تحت الحصواء . اما طريقة النيفلومترى والفلوومترى يعينان استغلام استغلام الناصل خاصية البعاث الفلوومينس من المركبات التى يجب ان مختوى على مجموعات جزيئية مناسبة حساسة للتحول الى حالة الكترونية هاتجة أو نشطة تقاس بالفلومينس . ولقد استخدم احد الراماء و أ . د . فتحى عفيفي الاستاذ بقسم الوقاية ؟ هذه الطريقة الناء دراسته للماجستير عن توزيع قطوات الرش على الأوراق النباتية حيث اضاف مادة فلورسينية لمحلول الرش ثم اجرى تصوير فوتوغرافي وقام بقياس قطرات الرش (حجم – عدد ...) ومن يومها لم اسمع أو اشاهد رميلا اجرى هذا الاسلوب بالرغم من اهميتها وحساسيتها .

* طرق القياس الالكترونية Electrometric وهي تستخدم لقياس المركبات الايونية او

الايونات النابخة من تحول المركبات مثل الكورين او البرومين وهي تشمل عدة وسائل مثل قياس فرق الجهد potentiometric والقياس الكهربي والمعايرة Amperometric والبولاروجرافية -Po larographic والمعايرة Coulometric . المركبات الهالوجينية العضوية يمكن تقديرها بطرق متعددة منها اجراء تخليل للهالوجين من خلال التكثيف العاكس مع الصوديوم في الايثانول او الايزوبروبانول . ففي طريقة فرق الجهد Potentiometric يوضع الكترود فضة في الوسط ويقاس فرق الجهد الذي يحدثه المركب مقارنة بالالكترود القياسي . وفي الثانية الخاصة بقياس التيار -am perometric الذي يقاس عند فولت ثابت ثم تتم المعايرة في وجود المركب ويلاحظ الفرق . أما الطريقة البولا روجرافية Polarographic فتعتمد على التحليل الكهربي لأحد مكونات المحلول في خلية تتركب من الكترود قطبي صغير وسهل الاستقطاب واخر غير قطبي . الفولت اللازم للتحلل الكهربي يوضع طبيعة المادة المتفاعلة بينما التيار الملاحظ يوضح وظيفة التركيز . لم يجد هذا التكنيك طريقة الى التطبيق العملي في الكشف عن المخلفات حتى اليوم بسبب عدم فهم التعقيدات التي تحدث من المواد المتداخلة والموجودة في المستخلص . ان حساسية هذه الطريقة في حدود ٢ مللجم/١٠٠ ملليلتر محلول ... هذه الطريقة تتطلب فصل وتنقية المبيد من كل الشوائب بدرجة كبيرة لذلك كانت هذه الطريق. محدودة الكفاءة . اما طريقة المعايرة -coulo metric ثم دمجها مع الكروماتوجرافي الغازي منذ ١٩٦٠ (Coulson وزملاؤه) حيث يعمل الاخير على التعريف الوصفي لمخلفات المبيدات الكلورينية ثم تأتى خطوة معايرة ايون الكلوريد الناتج من انحلال المركب العضوى في منطقة الاحتراق التي تقع في نهاية عمود الكروماتوجرافي والتي مخول بالاكسدة المبيد والمواد العضوية مثل ثاني اكسيد الكربون والماء والكلوريد وثاني اكسيد الكبريت . مخدث معايرة كلوريد الايدروجين وثاني اكسيد الكبريت باستمرار وبطريقة اتوماتيكية من خلال الايونات المتولدة في خلية المعايرة المرتبطة بمنطقة الاحتراق . معنى هذا انه بالكروماتوجرافي الغازى يمكن فصل العديد من المركبات وتعريفها من خلال المعايرة الكولومترية ثم تحديد كمياتها

أما طريقة القياس الالكتروني Electron affinity تتمثل في قياس الايونات المنبعثة بواسطة كاشفات في غاية الحساسية كما في الكروماتوجرافي الغازى صائد الالكترونات Electron capture وهذه الطريقة شائمة جدا وتفيد في قياس الايدروكربونية عديدة التركيب الحلقي حيث يمكن بعمليات تنظيف بسيطة قياس كميات من المهيدات الكلورينية في حدود نانوجرامات (١٠ - جرام) وعن طريق مخسسين كفاءة الكاشف يمكن قياس كميات اصغر في حدود المحدود عدود جرام .

وهناك طريقة المعايرة التوصيلية Conductometric titrations عندما تعتمد نقطة التقدير النهائية على التغير فى درجة التوصيل الكهربى فى المحلول الذى سيعاير نظرا لانفراد ايونات فيه ولا تفيد هذه الطريقة فى قياس الكميات الصغيرة . * طرق التقييم الحيوى Bioassay وفيها تستخدم الكائنات الحية في الكشف عن مخلفات المبيدات ولكن حساسستها تختلف ، لذلك لتحقيق الكشف عن كميات صغيرة في حدود ١ - ٠, ١ جزء في المليون لابد من اختيار كائنات شديدة الحساسية للمبيدات مثل الذباب المنزلي ويرقات البعوض والدافنيا والأسماك والجمبري . خلافا لما هو سائد يجب اجراء عمليات التنقية وتنظيف المستخلصات قبل اجراء عملية التقييم الحيوى . ومن افضل الطرق استخدام الانزيمات في التقدير وهي تعتمد على مقدرة المركب على تثبيط النشاط الانزيمي ويعيب هذه الطريقة عدم التخصص في الفعل وعلى سبيل المثال فان العديد من المبيدات الفوسفورية والكارباماتيه ونوائج تمثيلها تثبط نشاط انزيم الاسيتايل كولين استيريز ولكن بدرجات متفاوتة . وتعتمد طرق القياس على تقدير الإنزيم الذي لم يتحلل او الذي تخلل او حمض الخليك المنفرد او كمية . الاسيتايل كولين التي لم تشترك في التفاعل .. الخ . وسنفرد في هذا الكتاب جزءا كاملا عن استخدام الكائنات الحية Bioindicators في الكشف عن مخلفات المبيدات. بعض البحاث يعتقد خطأ ان طريقة التقييم الحيوى ليست دقيقة نتيجة للثقة الكبيرة في التحليل الكيميائي خاصة الاجهزة القديمة والمتقدمة . ولكن تجربتي الشخصية ويشاركني الكثيرين تقول عكس ذلك ، فعندما كانت الطرق الكيميائية تشير الى عدم وجود المخلفات في الماء او التربة أو في النباتات كنت الجأ الى طريقة التقييم الحيوي للتأكيد وكان العامل المحدد هو الاختيار السليم لكائن الاختبار ، فقد استعملت يرقات البعوض والعنكبوت الاحمر .. الخ . لذلك لا غضاضة على الباحث ان يتأكد من النتائج باكثر من طريقة بما فيها التقييم الحيوى .

* هناك طرق التقدير الاضعاعي Radiometric وهو يعنى في بداية استخدامه العمل بالمواد المشعة أما الآن يعتمد على تنشيط النيوترون في الأجهزة الخاصة بذلك . تستخدم طريقة نشعيع المبيدات في موضع معين labelling لدراسة سلوكها ومخلفاتها في الغذاء من ناحية الامتصاص والتنظيف وتقديم معدلات الاستخداص والتنظيف وتقديم معدلات الاسترجاع مع كل خطوة . اما طريقة تنشيط النيوترونات Neutron activation وهي تعتمد على ادخال النيوترونات في العينات وكذا المواد القياسية كي تتحول العناصر الثابتة الى نظائر مشعمة غير ثابتة sisotopes وهذه يمكن تعريفها وقياسها كميا تتحول العناصر الثابتة الى نظائر مشعمة غير ثابتة sisotopes وهذه يمكن تعريفها وقياسها كميا بتكوين طيف متميز . عندما الكترونيا بما يسمع بتكوين طيف متميز . عندما النيوترينات الشوب في تقدير المبيدات نصف فعزة حياة النيوكليدان للتفرقة بين العناصر . لقد نجم هذا الاسلوب في تقدير المبيدات الكلوبينية في اللبن وحتى حساسية ١٠ جزء في البليون ، ويعيب هذه الطريقة أنها غير متخصصة الكلوبينية في اللبن وحتى حساسية ١٠ جزء في البليون ، ويعيب هذه الطريقة أنها غير متخصصة ومن مزاياها انها تختاج لعمليات تنظيف بسيطة وسوف نشير الى هذه الطريقة التفصيل فيما بعد .

سواء اجرى التحليل بالطرق الكيميائية أو الحيوية أو غيرهما يجب ان يعرف الباحث أو مسئول التحليل كيف يناقش نتائجه ويدونها ويحصل على الاستنتاجات المطلوبة بما يتفق مع الهدف من التحليل . مع تقدم علم الحاسب العلمي اصبح من الضروري ان يكون الباحث على دراية باسلوب التعامل مع هذه التكنولوجيا المتطورة وعليه ان يجرى التحليلات المتطورة وعليه أن يجرى التحليلات الاحصائية والسوال المجالات الاحصائية والسوالية بنوى الخبرات في هذا المجال المجالية والمبادث الاحتى الخبرات في هذا المجال . . وعلى البادث أن يلم بمعاير قياس المخلفات والتعامل معها مثل منحنيات اختفاء المركب ونصف فترة الحياة للمبيد وفترات الامان ما بين المعاملة والاستهلاك الآدمي وحد التناول اليومي المسموح به .. الى غير ذلك .

لقد آثرت على نفسي الا افوت فرصة شرح اول الأوليات في التحليل الخاص بالمبيدات وغيرها من الملوثات الا وهو كيفية عمل المنحني القياسي بالطرق الكيميائية أو الانزيمية أو الحيوية وهو ما يطلق عليه Standard Calibration curve أو منحني السمية Mortality curve وكما هو واضح من التسمية فهو منحني ولكني اصبح فهو خط اي علاقة خطية بين -Linear relation ship متغيرين وإذا لم يكن خط مستقيم وجب تعديله بالطرق الاحصائية المتعارف عليها سواء باللوغاريتمات أو بالاحتمالات وكلاهما سوف يشرح بالتفصيل في ابواب تالية . ان عدم معرفة كيفية إقامة هذه العلاقة بعيد تماما عن اساسيات التحليل . العلاقة الخطية بين تركيز المبيد Concentration وأى صورة من صور الاستجابة Response والتي تكون اما لونية أو تثبيط انزيم او غاز منفرد أو كمية مادة وسيطة لم تدخل في التفاعل او عكارة أو راسب من تفاعل ما أو نسبة موت في التقييم الحيوي . لابد للاستجابة ان تكون متدرجة مع التركير بمعنى زيادتها أو نقصها مع زيادة التركيز وليكن معلوما ان هذه العلاقة ليست طردية تماما بمعنى انه عند حد معين لن تحدث استجابة حيث لن تكون هناك فروق يمكن التفرقة بينها بواسطة وسيلة القياس بمعنى انه اذا كانت حساسية جهاز قياس الالوان لا تستطيع ان تقيس اكثر من تركيز معين فلا معنى لقياس تركيز اعلى ونفس الشئ مع التركيزات الواطية التي لا تعطى استجابة يمكن قياسها وكلاهما خارج حدود ونطاق المنحني القياسي . وإذا اردنا التأكد يمكن التخفيف مع التركيزات العالية أو التقوية fortification مع التركيزات الواطبة بمعنى اضافة كمية معينة معروف استجابتها القياسية من تكرار التجربة وبعد ذلك تقاس الاستجابـة الجديدة والفــرق بمثــل كمية المبيد الموجودة والتي لا يستطيع الجهاز قياسها او نلجاً لاختبار تأكيــــدي حيوي أو خلافه .

على الباحث أن يعرف كيفية تخضير التركيزات فعليه أن يحضر محلول قياسى به تركيز عالى ثم يجرى التخفيف ببعض المذيب وبجب الا يخزن المحلول القياسى لأكثر من شهر ، وإذا كانت المادة القياسية متوفرة يفضل أن يحضر طازجا وليكن معلوما أن اى خطأ فى وزن العينة الأولى سيترتب عليه خطأ كبير وفضلا فى التحليل ، ونفس الشرع مع اى خطأ فى تداول التركيزات وكذلك فى مجهيز المحاليل القياسية الوسيطة .. لا غضاضة فى أن أذكر بخطورة عدم استعمال زجاجيات أو أدوات غير نظيفة أو كيميائيات غير نقية أو العمل فى معمل ملوث .. ما دمنا بصدد الكلام عن منحنى قياسى يجب أن يكون كل شيء قياسيا .

يجب الحصول على المواد القياسية للمبيدات من مصادر موثوق بها وعلى الباحث ان يتأكد
بنفسه حتى لو حصل عليها من مصادرها الاصلية فقد تخدث اخطاء وكثيرا ما حدثت . وهناك
حدود لامكانية عمل المنحى القياسي من المستحضرات التجارية لما تختوبه من مواد اضافية قد
تتناخل مع طريقة التقدير لذلك وجب اجراء التنقية فم تعريف المادة الفعالة المنقاة قبل العمل بها .
هناك شركات كثيرة تبيع المواد القياسية للمبيدات وغيرها من الملاونات البيئية وهي وان كانت غالية
الشمن الا ان الحصول عليها ضمان كبير لعمليات التحليل ، والعينات القياسية يجب ان تجزن في
للاجمة شديدة التبريد حتى لا تتحلل أو تتكسر او تتحول الى مواد اخرى وبعد خروجها من الثلاجة
عند الوزن او أخد حجم معين تترك في درجة حرارة الغرفة حتى يكون الوزن او الحجم دقيقا .
وعلى الباحث أن يتأكد بنفسه من بيانات العينة القياسية ويلاحظ اية نغيرات في الشكل أو اللون القرام من جانب الأمان . وإذا حدث اى شك يجب اجراء احتيار تأكدي سريع لأحد الصفات
الطبيعية أو الكيميائية ويمكن استعمال الفصل الكروماتوجرافي السريع علــــى الالواح الزجاجية
(TLC)

لقد لاحظت ان البعض يبدأ المنحنى القياسى من عند نقطة الصغر وهذا به مغالاة لأن اى طريقة تخليل تبدأ الاستجابة عند تركيز معين ولا استجابة للصغر تركيز ، لذلك وجب ان يكون الخد من الصغر وحتى اول تركيز يعطى استجابة خط متقطع (----) . بعد رسم العلاقة الخطية يحدد ميل الخط Slope حسابيا من معادلة الخط المستقيم (ص = م س + ج) حيث م هي ميل الخط ولا يجب ان يكون هناك قاطع (ج) الا في حسالات خاصة ويفيسد الميل (م) أو k-value في حساب التركيزات المجهولة بعد تقدير الاستجابة من العينات الغير معلوم تركيز المبيد .

يجب الا تقل عدد التركيزات لاقامة المنحنى القياسي عن اربعة ويفضل ان تكون خمسة وان كالمعض بعمل المنحنى بثلاثة تركيزات فقط وان جاز ذلك في معامل تقدير جودة المستحضرات Quality control في معامل الكنف عن المخلفات . كما سبق القول هناك التركيز القياسي الذي يستخدم في تقوية المينات المحتوية على كميات اقل من حدود التقوية وهي تعطى نصل المنتجابة كلما كرر التقدير وهو ما يعرف بالاصطلاح Reproducible ، كما ان هناك المادة القياسية الداخلية لمحامل standard ومن تضاف الى العينات بهدف التصحيح والتأكيد فقى حالة عدم استقرار التيار الكهربي - على سبيل المثال - وهو امر شائع في كثير من المعامل في الداخلية مطلوبة بل ضرورية لتصحيح العينات الدينات بمن مسلامة ظروف التشغيل في حالة الكروماتوجرافي الغازى ..

عينات المقارنة من اخطر الاخطاء وهي ما تعرف Blank test وهي العينات التي تختوى على جميع الجواهر الكشافة والمواد الوسيطة التي تضاف للعينة فيما عدا المبيد وكثيرا ما ادى تجاهل او الجهل بأهمية هذه العينات الى فشل وعدم دقة التحليل لأن المواد الوسيطة كثيرا ما تعطى نفس الاستجابة التي يحدثها المبيد اذا كانت غير نقية ومختوى على شوائب . وقد بجُرى اكثر من عينة للمقارنة قياسية كما في حالة التقديرات الانزيمية احدهما لتقدير نشاط الانزيم والاخرى لتقدير استجابة الشوائب . اكرر القول ان المعايرة هي الأساس والقياسية هي العامل المحدد لنجاح التحليل . هل يتصور احد ان يقوم باحث بالكشف عن المبيدات الكلورينية باستخدام ماء الصنبور العادى المتوى على الكلور المضاف .

ان بخربتى الشخصية اكدت اهمية معايرة المواد القياسية عندما كنت استخلص مبيد السيفين الكرباماتي من عينات التربة السلتية حيث كنت اضيف كمية معينة على وزنة معينة من التربة وبعد الاستخلاص والتنقية كنت احصل على اضعاف الكمية التى اضيفت للتربة وبعد عناء وجهد وتغيير المواد الوسيطة وتجهيز الجزاهر الكشافة مرات عليدة واستخدام الجواهر التقية اتضح ان التربة السلتية بعد اضافة الصودا الكاوية الكحولية تعطى مادة الالفانافشول وهي نفس المادة الناتجة عن التحلل القلوى لمبيد السيفين وبعدما تأكدت من هذه الحقيقة كان لا بد من اجزاء عمليات تنقية على اعلى مستوى واستخدام طريقة التقدير الانزيمي بدلا من الطريقة اللونية مع ملح الديازونيوم .

لقد ترددت كثيرا في ان اضمن هذا الموضوع خطوات انشاء المنحنى القياسى للمبيد بالطرق المتنلقة واثرت في النهاية ان اتناولها بالرخم من ان هذا الجزء ما زال يتناول متطلبات ما قبل التحليل حتى يستطيع الباحث المبتدئ ان يلم بالمعلومات الاساسية ويقف على اول خطوات التحليل .

بالرغم من ان قائمة المراجع قديمة جدا ولكن الاساسيات تظل اساسيات والمعرفة بها مطلوبة يل ضرورية لذلك سأضمنها هذا الجزء ثم سأضمن الحديث أماكن اخرى ... ارجو المعذرة ولكننى أتصرف بناء على خبرتى في مجال التحليل .

يجب على مسئول تقدير مخلفات المبيدات ان يلم بالاساليب والاساسيات ويعرف معنى فترة الأمان وهي تختلف من مركب لآخر ومن نبات لآخر وعليه ان يأخذ في الاعتبار الظروف المناخية والدور الذي يمكن ان تؤثر به على ثبات المخلفات وتخولها الى مركبات الحرى وكذلك تلعب عمليات الغسيل للخضروات دورا في تخديد كمية مخلفات المبيدات خاصة السطحية ونفس الشئ مع عمليات التجهيز والتصنيع .

لا يجب إغفال مسئوليات الجهات الحكومية في التقليل من حدة مشكلة المخلفات ونفس الشئ يقع على عانق المزارعون .. لذلك لا بد من تعظيم دور الارشاد الزراعي المستنير للتحريف بابعاد مشكلة المخلفات وخطورتها على الصحة العامة .. وسوف نتناول هذه الموضوعات بالتفصيل فيما بعد ...

قائمة المراجع R EFERENCES

- Anderson, C. A., Adams, J. M., and MacDougall, D. (1959). J. Agr. Food Chem, 7, 256.
- Averell, P. R., and Norris, M. V. (1948) Anal. Chem. 20,753.
- Bann, J. M.. (1957). "A Review of Residue analysis Methods for the Determination of Aldrin, Dieldrin, Endrin and Phosdrin Insecticide." Memo. Shell chemical Corp., New York, N. Y.
- Blinn, R. C. (1960). In "Instrumental Methods for the Analysis of Food Additives" (W. H. Butz and H. J. Noebels, eds.), Chap. IX, p. 125. Interscience, New York.
- Blinn, R. C., Gunther, F. A., and Mulla, M.S. (1960). J. Econ. Entomol, 53, 1129.
- Bowen, C. V., and Edwards, F. I., Jr. (1950). Adavances in Chem. Ser. No. 1, 198; Anal. Chem. 22, 706.
- Bowman, J. S., Gauditz, I., and Robbins, A. J. (1961). 140th Am. Chem. Soc. Meeting, Chicago, Illinois Sept. 3-8, 1961.
- Carter, R. H., and Hubanks, P. E. (1946). J. Assoc. Offic. Agr. Chemists 29, 112.
- Castro, C. E., and Schmitt, R. A. (1962). J. Agr. Food Chem. 10, 236.
- Clifford, P. A. (1947). J. Assoc. Offic. Agr. Chemists 30, 337.
- Cook, J. W. (1954). J. Assoc. Offic, Agr. Chemists 37, 561.
- Coulson, D. M., Cavanagh, L. A., deVries, J. E., and Walther, B. (1960). J. Agr. Food Chem. 8, 399.
- Craig, L. C., and Craig, D. (1956). In d"Separation and Purification" (A. Weissberger, ed.), Part I, Vol. III, pp. 149-332. Interscience, New York.
- Cueto, C., Jr., Barnes, A. G., and mattson, A. M. (1956)k. J. Agr. Food Chem. 4, 943.
- Davidow, B. (1950). J. Assoc. Offic. Agr. Chemists 33, 130.
- Dewey, J. E. (1958). J. Agr. Food Chem. 6, 274.
- Fairing, J. D., and Warrington, H. P. (1950). Advances in Chem. Ser. No. 1, 260.

- Fallscheer, H. O., and Cook, J. W. (1956). J. Assoc. Offic. Agr. Chemists 39, 691.
- Fukuto, T. R., dMetcalf, R. L., march, R. B., and maxon, M. G. (1955). J. Econ. Entomol. 48, 347.
- Glang, P.A., and Hall, S. A. (1951). Anal. Chem. 23, 1830.
- Gunther, F.A., and Blinn, R. C. (1950). Advances in Chem. Ser. No. 1, 72.
- Gunther, F.A., and Blinn, R. C. (1953). J. Agr. Food Chem. I, 325.
- Gunther, F.A., and Blinn, R. C. (1955). In sd"Analysis of Insecticides and Acaricides" (Gunther and Blinn, eds.), Vol. 6, Chapt. 14, pp. 226-259. Intersicience. New York.
- Gunther, F.A., and Blinn, R. C. and Barnes, M.M. (1957). J. Agr. Food Chem. 5, 198.
- Gunther, F. A., Blinn, R. C., and Barkley, J. H. (1959). J. Agr. Food Chem. 7, 104.
- Hestrin, S. (1949), J. Biol. Chem. 180, 249.
- Hornstein, I. (1955), J. Agr. Food Chem. 3, 848.
- Hoskins, W. M., and Messengerd, P.S. (1950). Advances in Chem. Ser. No. 1, 93.
- Hudy, J. A., and Dunn, C. L. (1957). J. Agr. Food Chem. 5, 351.
- Jones, L. R., and Riddick, J.A. (1952). Anal. Chem. 24, 569.
- Klein, A. K. (1958). J. Assoc. Offic. Agr. Chemists 41, 551.
- Klein, A. K. (1960). J. Assoc. Offic. Agr. Chemists 43, 703.
- Klein A. K., Laug, E. P., and Sheehan, J. D. (1959). J. Assoc. Offic. Agr. Chemists 42, 539.
- Kolthjoff, I. M., and Kuroda, P. K. (1951). Anal. Chem. 23, 1306.
- Lovelock, J. E. (1961), Anal. Chem. 33, 162.
- MacDougall, D. (19k61). 18th Intern. Congr. Pure and Appl. Chem., Montreal August 7-9, 1961. Section C-3. Paper 15.
- March, R. B., Metcalf, R. L., and Fukuto, T. R. (1954). J. Agr. Food Chem. 2, 732.

- March, R. B. Metcalf, R. L., Fukuto, T. R., and Maxon, M. G. (1955). J. Econ. Entomol. 48, 355.
- Metcalf, R. L., March, R. B., Fukuto, T. R., and Maxon, M. G. (1954). J. Econ. Entomol. 47, 1045.
- Metcalf, R. L., March, R. B., Fukuto, T. R., and Maxon, M. G. (1955). J. Econ. Entomol. 48, 364.
- Plapp, F. W., and Casida, J. E. (1958). Anal. Chem. 30, 1622.
- Pollard, G. E. (1957), 131st Am. Chem. Soc. Meeting, Miami, Florida April 7-12, 1957.
- Schechter, M. S., and Hornstein, I. (1957). Advances in Pest Control Research I, 353-447.
- Schechter, M. S., and Westlake, W. E. (1962). Anal. Chem. 34, 25 A.
- Schmitt, R. A., and Zweigd, G. (1961). 140th Am. Chem. Soc. Meeting, Chicago, Illionois.
- Sun, Y. P. (1957). Advances in Pest Control Research I, 449-496.
- Van Middelem, C. H., Waites, R. E., and Wilson, J. W. (1963). J. Agr. Food Chem. 11, 56.
- Walker, K. C. (1960). U.S. Dept. Agr. Dept. No PCY-60-6.
- Warshowsky, B., and Schantz, E. J. (1950). Anal. Chem. 22, 460.
- Zweig. G., Archer, T. E., and Rubenstein, D. (1960). J. Agr. Food Chem. 8, 403.

الفصيل الثاليث

ارشادات ودلائل تقييم اداء طرق تخليل المبيدات من خلال الدراسات المشتركة في مركز سيباك Cipac .

- * مقدمــة Introduction
- * هدف دلائل ووثيقة CIPAC في تخليل الميدات.
- * اختيار الطرق للدراسات المنسقة والمترابطة والمشتركة Choice
 - * التجارب والاختيارات الأولية Pilot trial
 - * التجربة المشتركة الكاملة Full collaborative trial
 - * تحديد وتطويع المعامل Recruitment of laboratories
 - * التحضير والتجهيز للتجربة المشتركة Preparation
- * تعليمات عن اداء التحليل Instructions for the performance of the analysis
 - * توزيع العينات Dispatch of samples
 - * التحليل الاحصائي للنتائج Statistical treatment of results
 - الحسابات الأولية Preliminary calculations
 - Reproduibity دوام اعطاء نفس النتائج R, repeatability حساب r
 - العلاقة الوظيفية بين r (أو R) و x
 - Evaluation of the statistical results التحليل الاحصائي -
 - * تمثيل بيانات الدقة Presentation of precision data
 - * استخدام بيانات الدقة Utilization of precision data
 - * قبول Acceptability of R, r
 - * التقرير النهائي Final report
 - * تذييل .
 - * المراجع References

ارشادات ودلائسل تقییم اداء طسرق تحلیسل المبیدات من خلال الدراسات المشترکة في مرکز سیباك Cipac

* * *

* مقدمــة Introduction

ما دعانى الى كتابة هذا الموضع ايمانى بأن كثير من الزملاء البحاث لا يعلمون الا اليسير عن هيئة السيباك (CIPAC) التى تعنى بوضع الطرق القياسية لتحليل المبيدات وهذا الاختصار معناه "Collaborative international pesticides analytical council limited" اللجنة الدولية المحدودة المشتركة لتحليل المبيدات ... ويتبعها اللجنة الدولية لطرق تخليل المبيدات CIMAP

Commission Internationale des mèthodes d'analyse des pesticides

والعلامة المميزة للهيئة واللجنة على النحو التالي :



وقد اعدت هذه الورقة بناء على طلب رابطة • GIFAB ، وهى اختصار المجموعة الدولية للروابط القومية لصناع المنتجات الزراعية اعدت من اجل بواسطة :

P. Baker (ICI Agrochemicals, Yalding, Kent, England),

N.C. Franklin and K. Pavel (Bayer AG, Pflanzerschutz,

Leverkusen, Fed. Rep. of Germany).

" International Group of national Associations of Manufacturers of Agrochemical Products"

وفى هذا المقام اود الاشارة الى قيام وانشاء هيئة مصرية تضطلع بمسئولية التوعية بمخاطر المبدات تضم واساتذة جامعات وممثلي وزارة المبيدات تضم بين عضويتها معظم الشركات العالمية وممثليها في مصر واساتذة جامعات وممثلي وزارة الزراعة المصرية والمعمل المركزي للمبيدات والعضوية مفتوحة امام اي مشتغل في مجال المبيدات ومكافحة الآفات وكذلك هيئات القطاع الخاص وممثلي التجار والموزعين ومصانع المستحضرات الحكومية والأهلية .

ونأمل ان تجد الجمعية دورا للتعاون وتلقى الاسهامات المادية والمعنوبة من جهاز شئون البيئة المصرى وغيرها من الهيئات المماثلة الدولية . يمكن الرجوع لهذه الجمعية عند حدوث منازعات بين الشركات وبعضها أو بينها وبين وزارة الزراعة والهدف واحد ألا وهو حماية الانسان والبيئة المصرية من خطر واضرار هذه السموم وترشيد استخدامها باسلوب آمن وفعال . من المؤسف ان هذه الجمعية المعنية مباشرة بامور المبيدات واخطارها البيئية تلقى مقاومة شديدة وغير شريفة من عناصر كثيرة لا تتسم بالمسئولية هدفها افشال دورها المطلوب تحقيقاً لأهواء شخصية ولا سبيل الا بتخليص هذه المهنة من الدخلاء والغير مقدرين لخطورتها . لذلك كان من الضرورى ان اضع امام القارئ الكريم معلومات كافية عن الجمعية المصرية للمنتجين والمشتغلين والمتعاملين مع المبيدات في مصر ...

في الاجتماعات التمهيدية والتحضيرية لتأسيس هذه الجمعية طرحت العديد من التصورات وبناء عليها تم تخديد مبدئي للغرض من انشاء الجمعية والاهداف المرجوة منها على النحو التالي :

العمل على تشجيع الانتاج الامثل للاغذية والالياف من خلال خلق الحماية المناسبة للمحاصيل التي تعالج بالكيماويات الرراعية .

- * زيادة الوعى العام والخاص للمشتغلين والمتعاملين والمستهلكين للكيماويات الزراعية .
- التنظيم والتنسيق والد فاع عن المصالح المشتركة لاعضائها العاملين في مجال الكيماويات
 الزراعية وحمايتها .
- « وضع الاسس والقواعد العلمية والفعلية ونقل الخبرات المناحة في عالمنا المعاصر لنهج
 افضل السبل في انتاج ونقل وتعبئة وانتقال الكيماويات الرراعية بصورة امنة ودقيقة وعلمية بما
 يكفل حماية الانتاج الزراعي بصفة عامة ووفقا للقوانين واللوائح والنظم الوطنية والمعايير الدولية
- ششر الوعى على تفهم طبيعة الكيماويات الزراعية وضرورات استخدامها وافضل طرق
 الاستعمال لتنمية الثروة الزراعية والتصدى للممارسات الخاطئة وغير القانونية والمحظورة في مجال
 الانتاج والتداول والاستعمال للكيماويات الزراعية
- المساهمة وتقديم المعونة المادية والفنية لتدريب المهتمين والمتعاملين بالكيماويات الزراعية
 بغرض حماية وتنمية الثروة الزراعية
- احترام حقوق الملكية الصناعية وبراءات الاختراع محليا ودوليا في مجال الكيماويات الزراعية من اجل استمرارية التقدم العلمي .

بعد عدة اجتماعات تبلورت الفكرة وتم التأسيس واخذت الجمعية الاسم الرسمى والوثائق وتكون مجلس الادارة .

الجمعية المصرية للمنتجين والمشتغلين بالكيماويات الزراعية « إيســـا »

"EAAPA"

المشهرة بوزارة الشئون الاجتماعية تحت رقم ٣٩٨١ لسنة ١٩٩٣

العنوان : ٣٧ شارع قصر النيل- القاهرة - الدور الثالث - شقة ٢٣- تليفون : ٣٩٢٤٣١٠ -٣٩٢٢١٣٣

العضـــوية :

- جميع ممثلي الشركات العالمية في مصر والمهتمة بهذا المجال وبأشخاصهم الطبيعية (مؤسسين)
 - مثلي المنتجين المحليين (مبيدات) باسمائهم الطبيعية أو الاعتبارية .
 - من يرغب من ممثلي الهيئات والوزارات والمشتغلين بالكيماويات الزراعية .
 - من يرغب من اساتذة الجامعات أو المعاهد والعاملين في نفس المجال .

الغرض من تأسيس الجمعية :

تنظيم ندوات دورية للمناقشات العامة بين الاعضاء حول التداول والاستخدام الآمن للكيماويات الزراعية في مصر مع تماظم دور القطاع الخاص .

الاهداف العامة:

حماية البيئة والانسان المصرى ... بتحقيق الآتي :

أولا : الاستخدام الامثل للكيماويات الزراعية وخاصة المبيدات (عن طريق الندوات والنشرات الدورية والتدريب ... الخ) .

ثانيا : سلامة التداول والتخزين والتخلص من المخلفات (التوعية بكافة الوسائل)

ثالثا : الاعلام الكافي والواضح والملتزم عن الكيماويات الزراعية (المرئى والمسموع)

رابعا : تبادل المعلومات والخبرات والتدريب بالتعاون مع الجمعيات المحلية والدولية المتخصصة .

* هدف دلائل ووثيقة CIPAC في تحليل المبيدات :

تستعرض وثيقة بروتوكول CIPAC الطريقة أو الطرق الواجب اتباعها عند اجراء دراسات متكافئة تبعا لتعليمات السيباك على الصور النقية والتجارية للمبيدات . تعتمد هذه الوثيقة على المعلومات المتوفرة لدى السيباك من خلال التجارب والتداول الفعلى وهي تشمل التوصيات التي خرجت من اللقاء الذي نظمته الجمعية الدولية للمبيدات الزراعية IUPAC الخاصة بطرق مخليل المبيدات وسبل التعاون في توصيفها والذي عقد في جنيف بسريسرا في ٤ - ٥ مايو ١٩٨٧ حيث اخد المجتمعون في الاعتبار اصدار الهيئة الدولية للمواصفات القياسية « International . « ISO عام ١٩٨٧ والتي اجريت على اساسها طرق التحليل الاحصائي .

هدف كل لجنة من لجان CIPAC الحصول واصدار طرق مخليل مناسبة ذات كفاءة مرضية لكل مبيد من المبيدات الموجودة في المنطقة الخاصة بالهيئة والتي تعضد من خلال الدراسات الدولية المتبعة بين الجهات المختلفة . هذه الطرق تستخدم في الاغراض والمنازعات التجارية وتدعيم المواصفات القومية والدولية للمبيدات .

* اختيار الطرق للدراسات المنسقة والمشتركة :

Choice of methods for collobarative study

تعرف الدواسات المشتركة أو المنسقة على أنهسا دواسات بسين المعامسل المختلفة inter-laboratory حيث يقوم كل معمل باستخدام طريقة التحليل المعينة والمتفق عليها لتحليل نسب معينة ومعلومة من مواد متماثلة لتقدير المواصفات التي تسفر عنها طريقة التحليل . وليكن معلوما ان الدواسة المشتركة ما هي الا اختبار اولي للطريقة وليس لتقييم المعمل . لذلك يجب ان تستخدم الطريقة بنفس خطوات التعليق الفعلي والعملي واى تغيير أو تخوير عن الطريقة يجب ان يذكر ويدون في التقرير لتفسير ابة تتاثج لا تتمشى مع المعامل الاخرى .

يجب ان يكون مجال اختيار الطريقة محدودا وفي اضيق نطاق وغالبا تكون هناك طريقة واحدة متاحة ومنشورة واجبة الاتباع وقد ترجد اكثر من طريقة في المراجع ذات مميزات معينة ومع هذا يجب اتباع نفس الطريقة في المعامل المختلفة . لذلك يفضل ان تتبع الطريقة الموصى بها من قبل الشركات المكتشفة والمصنعة للمبيد منما لأية صعوبات او اجتهادات . الطرق المناسبة لتقدير تركيزات اى مركبات كيميائية بما فيها المبيدات يجب ان مخقق المواصفات والنقاط التالية :

أ – امكانية التطبيق Applicability :

يجب ان تكون الطريقة صالحة لتقدير والكشف عن مدى واسع من المركبات والتركيوات لكل مركب ومن ثم وجب ان تتميز بالتخصص Selectivity والحساسية Sensitivity. ب – موثوق بها Reliability والدقة Accuracy والاحكام Precision (كلا الميارين
 يتسما بالتكرارية واعطاء نفس النتيجة عند التكرار Repeatability & reproducibility ويجب
 ان يحققا القبيل .

جـ – التنفيذ المملى Practicability يجب ان مجقق الطريقة السرعة وقلة التكلفة كما يجب ان تعتمد الطريقة على الجواهر الكشافة والاجهزة المتاحة كما مخقق الأمان عند التداول والتنفيذ بواسطة المدربون والعاملون .

لا يوجد دائما طريقة واحدة يمكنها مخليل عينات المبيدات النقية والمستحضرات التجارية . وفي هذه الحالة يجب فصل المستحضرات وتخليلها بطريقة اخرى . اذا كانت طريقة واحدة تكفى وتعطى نتائج تخليل مرضية كان من الضرورى على مسئول التحليل الحصول على معلومات اضافية قبل اجراء اى خطوات معملية داخلية . الدراسات المشتركة تتطلب مجهودات كبيرة وتستخدم فقط للطرق التى درست تفصيليا من قبل وهى تشمل مخاليد وتقدير الانحراف الكلى لنتائج التحليل المحروفة والمتوقعة بين المعامل المختلفة Laboratory standard deviation وداخل المعمل نفسه . بالاضافة الى ذلك يجب الحصول على المعلومات الخاصة بالاخطاء التقليدية التى مخدت في المعمل أو المعامل .

- الاختبارات الأولية والمسبقة للتحليل المشترك ... يجب ان تشتمل على النقاط التالية ما
 أمكن :
- ١ مقدرة الطريقة على قياس الصور الطبيعية والكيميائية لمادة التحليل بنفس المقدرة لهذه المواد المنفردة ..
- ٢ تأثير المواد الأخرى الشائع وجودها بتركيزات معتبرة في النوائج والتي يمكن ان تتداخل مع طريقة التحليل .
 - ٣ التأكد من نتائج التحليل للطريقة على المواد القياسية .
- ٤ مخديد معدل استرجاع المادة المخلقة المجهزة خصيصا والمحتوية على كميات معلومة من مادة التحليل .
 - ٥ مقارنة نتائج التحليل بالطريقة محل الدراسة مع الطرق الاخرى المتوفرة على نفس المواد .
- ٦ يجب الا تسبب الخطوات الموصفة والمعايرة والتصحيح بالعينة الخالية من مادة التحليل Blank
 إية تغيرات أو تجهيزات معنوية .
- ٧ قسوة وصرامة الطريقة يجب ان تختبر وتقيم بواسطة المعمل الاصلى لذلك يجب الرجوع الى
 الطريقة المنشورة في كتاب JAOAC عام ١٩٨٨ (التقرير النهائي الرابع) . المرجع رقم (٣) بعد
 ذلك يجب كتابة وتدوين الطريقة بوضوح وبدون غموض بناء على الاعتبارات الواردة في دليل

المواصفات القياسية (£) ISO Guide 18-1978 d(كما في المرجع رقم (٤) . وفي العادة تكون جميع المعلومات المتاحة عن الطريقة مسئولية كاملة للمعمل الاصلى أو منسق مثل هذه الدراسات . اذا لم يكن هناك معمل محدد مسئول عن طريقة التحليل يقوم رئيس مجموعة العمل على المستوى القومي او الدولي بتحديد منسق عام للطريقة في هذه المرحلة الاولى يضطلع بمسئوليات التجارب المسبقة المشار اليها أعلاه .

* التجارب والاختبارات الأولية Pilot trial :

قبل البدء في اجراء بخارب حتى ولو كانت على المستوى الصغير ينصح بالتشاور مع الفرق والهيئات الاخرى للتأكد من القبول المشترك للطريقة المقترحة . اذا تأكد من قبول الطريقة بخرى نجرية أولية تشمل ثلاثة أو اربعة طرق والتي لا يشترط ان تكون جميعها على دراية أو خبرة كاملة عن التنفيذ العملى للطريقة المقترحة . على هذه المعامل ان تتبع خطوات التحليل المتفق عليها ولكن لها حرية اقتراح واجراء اى نخويرات في الطريقة اذا كانت ستؤدى الى تحسين ملموس في الكفاءة والدقة . وهذه التحويرات يجب ان ترسل في تقرير الى المنسق العام للطريقة . ان قصر التجريب على عدد قليل من المشاركين والمعامل يؤدى الى سرعة وسهولة تبادل المعلومات والتشاور عن الصعوبات . من هنا فان الطريقة المقترحة للتجارب المشتركة الكاملة قد تختلف قليلا عن الطريقة الاصلية بسبب الصعوبات او الآراء او التحويرات المختلفة .

نتائج هذه الدراسة (النجربة أو النجارب الاولية) قد تستخدم لتحديد وحساب التكرارية وكفاءة الطريقة عند التكرار وهي تعطى دليلا على مطابقة قياسين لنفس العينة وهذا هو المستهدف تحقيقه في النجربة النهائية والكاملة . من هذه النتائج المتحصل عليها من النجربة الاولية يقوم المنسق العام القومي او الدولي وكذلك اللجان المعنية على المستويات المحلية أو العالمية ان تقرر ما اذا كانت الطريقة مناسبة وتصلح للانتقال الى مرحلة العمل المشترك collaborative . اذا تقرر عدم صلاحية الطريقة للعمل المشترك يجب تقرير اماكانية عمل تحويرات modifications أو اختيار طريقة الجديدة .

* التجربة المشتركة الكاملة Full collaborative trial

* تحديد وتطويع المعامل Recruitment of laboratories

تدعى المعامل للمشاركة من خلال الانصالات المعروفة (مثل استمارة معلومات السيباك لهذه المعامل . هذه الاستمارة CIPAC information sheet التي ترسلها سكرتارية السيباك لهذه المعامل لا تختوى فقط على اساس الطريقة ولكن وفي حالة الطرق التي تستخدم الاجهزة mistrumental methods المجهزة أكيدات من المثاركين القادمين مستقبلاً على استعدادهم وضرورة اتباعهم للطريقة الحصول على تأكيدات من المثاركين القادمين مستقبلاً على استعدادهم وضرورة اتباعهم للطريقة المقترحة في المستقبل . من الناحية النموذجية يفضل اختيار المعامل التي ستشارك في التجربة او

التجارب المشتركة عشوائيا من بين المعامل التى ابدت استعدادا للمشاركة فى التجربة وقبلت جميع الاعتبارات المقترحة ولكن من الناحية العملية وكما سبق القول يجب قصر العمل على عدد محدود من المعامل . اذا كانت الدواسة مخطط لها الاستخدام على النطاق الدولي يجب اشراك المعامل من دول مخلفة . وهذه المعامل التى سيقع عليها الاختيار يجب ان يكون فيها اشخاص ذو خيرة معروفة في طرق التحليل وليس من الضرورى ان يكون ذوى خبرة فى الطريقة المقترحة .

هناك توصية بألا يقل عدد المعامل المشتركة في التجربة الكاملة عن ٨ معامل . في حالة عدم امكانية توفير هذا العدد بمكن تقليل العدد بشرط الا يقل عن خصسة معامل وهذا يستتبع زيادة حدود الثقة والدقة المعادد المعامل عن ٨ ورصولها الى ١٥ معمل في بعض الاحيان وان كان هذا صحيحا الا ان السيطرة وادارة مثل هذا المدد الكبير من المامل من الصعوبة بمكان .

* التحضير والتجهيز للتجربة المشتركة Preparation :

يجب اخذ النقاط التالية في الاعتبار عند وضع برنامج التحليل :

 ل جيجب توفر المادة القياسية محل التحليل وهذه يجب الحصول عليها من الشركة المنتجة أو من مصدر متخصص في المواد القياسية (يمكن الحصول على القائمة من مرجع CIPAC D, P
 186 FF.

- ٢ المستويات التى تستعمل وتختبر فى التطبيق العملى يجب ان تختار وتخدد فى الطريقة (اما
 ان تكون مواد فعالة أو ٥٠٠ جم/ كجم مركز قابل للاستحلاب ... الخ) .
- ٣ بعد اختيار المستويات يجب تخليل عدد من المواد في نطاق هذه المستويات. اذا كان هناك اكثر من صانع يجهز وينتج المادة بنفس المستوى يجب اختيار اكثر من عينة للتحليل. بالاضافة الى ذلك ولكي تختبر صعوبة الطريقة يجب ان توجه الجهـــود نحو اختيار عينة صعبة. الحد أو العدد الأولى للعينات في مجارب التحليل المشترك يجب الا تقل عن خمسة وهذه يمكن تقليلها الى ثلاثة في حالة ما اذا كانت هناك عينة فردية وذات مستوى واحد من المادة الفعالة نقط في حالة مستحضر واحد أو مادة نقية واحدة.
- ٤ يجب اجراء تخليلات مزدوجة في كل معمل Duplicate analysis بمعنى ضرورة اجراء التحليل على عينتين من نفس المستوى على ان توزن وزنة مستقلة من كل عينة وتخلل مرة ونكرر الخطوات مع بعضها مرة اخرى . في حالة التحليلات الكروماتوجرافية تحقن كل عينة مرتان وبذلك نحصل على مجموعتان من النتائج . هذه الحقنات ليست مطلوبة للتحليل الاحصائي حيث تؤخذ متوسطاتها ولكنها تعلى دليلا واضحا ومؤكدا عن كفاءة الكروماتوجرافي كما تعلى المسئول واللجنة القومية أو الدولية معلومات اضافية .

- ه يجب مخديد الوزن من المادة اللازم لكل معمل .
- ٦ معمل واحد فقط غالبا المعمل الرئيسي او منسق عام الدراسة يكون مسئولا عن تقسيم المينات وتوزيعها . ومن مسئوليات المعمل المنظم لعملية التوزيع التأكد من ان المواد القياسية والعينات متجانعة قبل البدء في توزيعها . اذا كانت العينات محتاجة للصهر قبل الاستخدام لابد ان تتضمن التعليمات التأكيد على ثبات المادة مع عملية الانصهار لن يتأثر . بالنسبة للعينات الصعبة مثل المعلقات المركزة وجب بل من الضرورى توفر طريقة للتجزئة .
- ل يمكن ارسال بعض المواد الاضافية لاجراء تجارب اولية على مستوى صغير حتى يتعودوا على
 النظام الخاص بالتحليل المشترك قبل اللبدء في التجربة المشتركة الكلية .
 - ٨ يجب تخديد قيمة ارجاع او اصدار وارسال النتائج مسبقا .

* تعليمات عن اداء التحليل

Instructions for the performance of the analysis

يجب كتابة الطويقة على استمارة السيباك CIPAC format وعلى المنسق العام التأكد من ان التعليمات الآتية قد ارسلت الى المعامل :

- التعليمات الضرورية للمشتركين في التحليل والخاصة بالمينات الجزئة (مجرئ العينات) -sub أو محت العينات أو homogenization أو محت العينات أو المدينات المدينات أو المدينات أو المدينات المد
- حاى خطوات خاصة واجبة الاتباع لمعايرة الجهاز قبل الاستخدام (مثل عدد حقنات العينات أو المواد القياسية قبل بداية التحليل بالكروماتوجرافي الغازى وكذلك مخديد ما الذى يجب تكراره في الحقنات المزدوجة قبل بدء التحليل) .
- تابع حقن العينات ومعايرة المحاليل وعدد المحاليل القياسية المطلوبة في الطرق الكروماتوجوافية
 بعد برنامج المعايرة وتوازن الجهاز فان تتابع الحقن العادى للطرق الكروماتوجوافية بجب ان يتضمن معايرة (١) ، عينة (أ) ، عينة (أ) .

معايرة (٢) – عينة (ب) ، عينة (ب)

عادة ما تكون المعايرة (١) والمعايرة (٢) منفصلان لذا وجب وزن كل منهما على حدة . ولذلك سنحصل على تنجتان لكل عينة وكلاهما سيتأرجحان حول المتوسط . المعايرة الأولية تجرى باستخدام أوزان ٠٠,٥ ، ١، ، ٢ جرام وحدة وزنية من المادة القياسية هذه المعايرة ستوضح خطية العلاقة والاستجابة مع التركيز . المحلول الوسطى فى المعايرة يمكن استخدامه للتأكد من دقة المحاليل القياسية للتجربة المشتركة بما يؤكد عدم حدوث انهيار معنوى .

- إ ان اى اسئلة تريد المعامل المشتركة فى التحليل الإستفسار عنها للتأكد من ان جميع التفصيلات الخاصة بالتشغيل والظروف خاصة أية غويرات عن الطريقة الاصلية قد أرسلت .
- المعادلات و / أو الحسابات التي يجب استخدامها لتحويل البيانات المتحصل عليها الى نتائج تضمن التقرير بما فيها معاني الرموز الموجودة في المعادلات.
 - ٦ عدد الارقام المعنوية المطلوبة في النتائج المدونة .
- ٧ معلومات خاصة عن تخزين المواد القياسية والعينات والمحاليل القياسية المحضرة وكذلك فترة ثبات المحاليل والجواهر الكشافة أو ما يعرف بفترة التخزين على الرف Shelf life .
- ٨ اذا اقتضت الضرورة ما هو الوقت الذي يوقف عنده التحليل او متى ينتقل التحليل الى .
 الخطرة التالية .
 - ٩ الأمان والأخطار والاحتياطات لا بد ان توصف جيدا .
 - ١٠ في التحليل الكروماتوجرافي او الاسبكتروسكوبي او المعاير او أى طريقة اخرى يجب مخديد الظروف الدنيا المقبولة (مثل عدد المنحنيات والفصل والحساسية) . وكذلك كروماتوجرام قياس نموذجي او منحني الطيف او المعايرة ... الخ يجب ان توضع في طريقة التحليل للاسترشاد بها .
 - ۱۱ المايير الحرجة للطريقة يجب ان توضع معها . اذا كانت هناك معايير اخرى مختلفة يجب توضحيها . وهذه الاختلافات يجب دراستها كلما كان ذلك ممكنا في المعمل الرئيسي المسؤل عن الدراسة المشتركة للتحليل .
 - استمارة كتابة التقرير مطبوعة مسبقا وهذه يجب ان تكون مصممة جيدا بحيث تعطى
 بيانات كافية عند اكتمالها بما يمكن من مراجعة الحسابات التي اجريت على النتائج .
 - * توزيع العينات Diskpatch of samples

عند تجمهيز كل ما يتعلق بالدراسة يجب ارسال العينات والوثائق في طرود منفصلة . ومن الضروري اتباع جميع القواعد الدولية الخاصة بالنقل والتعليم للمبيدات .

* التحليل الاحصائي للنتائج Statistical treatment of results

التحليل الاحصائي للنتاتج يعتمد على الطريقة الموصفة في ISO 5725-1986 (E) مع امكانية ادخال بعض التعديلات بما يتمشى مع توصيات ورشة عمل IUPAC . عند اكتمال التائج ووصولها الى اللجنة المنظمة أو المنسق العام يجب جدولتها ومخليلها احصائيا .

** الحسابات الاولية Preliminary calculations

قبل البدء في حساب النتائج والتحقق من كفاءة التكرارية وعطاء نفس النتائج عند التكرار

يجب ان تفحص البيانات من وجهة هذه النقاط والاعتبارات :

- البيانات الزائدة Redundant data ... اذا قام احد المعامل باجراء عدد من المكررات اكبيانات الزائدة عدد من المكررات اكبر من المطلوب يجب تدوين جميع النتائج . كذلك يجب وضع تفسير من المعمل الرئيسي عن اسباب اجراء هذه الزيادات واى تتائج يجب اخذها في الاعتبار بسبب دقتها . اذا كانت جميع البيانات صالحة تؤخذ في الاعتبار للتحليل الاحصائي او تختار اعداد النتائج المطلوبة باستخدام الطريقة العنوائية المتفق عليها .
- البيانات المفقودة Missing data .. فقد تفقد او تضيع بعض النتائج بسبب ضياع العينات او قطاع من التجربة . لذلك يمكن أن نتجاهل الخانات الخالية وإذا أدى ذلك الى تقليل عدد المعامل المشتركة في البرنامج يمكن وضع المتوسط الخاص بقطاع الخانة المفقودة . يقصد بالقطاع او الخانة على إنها النتيجة المتحصل عليها من القياس (١) للعينة والنتائج المتحصل عليها من القياس (٢) من العينة .
- الخرجات outliers. . تمثل الخرجات بعض اجزاء المدخلات الخاصة بنتائج الاختبار الاصلية أو في الجداول المشتقة منها التي تنحرف كثيرا عن غيرها من المدخلات التي تعتبر غير متوافقة معها . التمثيل البياني للنتائج (مرفق ۱) يفيد في توضيح وتمييز هذه البيانات المنحرفة وفحص البيانات يوضح ما اذا كانت الخرجات ذات معنوية كبيرة . اذا كان هناك شك فان الاختبارات تبعا لـ cochran أو / و grubbs (مرفق ۲) يجب ان تستخدم قبل اجراء اية حسابات لاحقة .

يستخدم اختبار التباين الاقصى لكواكران Cochran's maximum variance test واختبار التباين الاقصى لكواكران Grubbs (واختبار جريس المزدوجة) وهذا الاختبار يستخدم فقط مع متوسطات نتائج المعامل وليس لكل القيم الفردية حيث ان هذه القيم لا ترتبط معا أو غير مستقلة وهذه الاختبارات تستخدم مع الخطوات التالية: .

- * % P > 5 اذا كانت قيمة اختبار كوكران أو / و اختبار جربس اقل من القيمة الحرجة يه 1 يكون البند مقبولا .
- * P>I > 7 > 1 اذا كانت قيمة الاختبار تقع بين ٥ ٪ ١ ١ ٪ من القيمة الحرجة
 تكون النتيجة معنوية ويجب وضع علامة نميزة asterisk وبذلك يكون الاختبار معنوى احصائيا .
- * \$P<1 اذا كانت قيمة الاختيار اكبر من ١ ٪ من القيمة الحرجة يكون المخرج اخصائي والاختيار عالى المعنوية .
 - P تمثل احتمال القيمة الملاحظة لاحصائية الاختبار .
 - قيمة ٥ ٪، ١ ٪ للكوكران وجربس موجودة ومتاحة في الجداول (تذييل ٢) .

فى المرحلة الأولى لتحديد الدقة يتم حساب المتوسط (×) والتكرارية (r) ودوام اعطاء نفس النتائج (R) دون إستبعاد اى بيانات أى إستخدام البيانات الصحيحة فقط . بعد ذلك يمكن استبعاد المعامل أو البيانات التي لا تتشمى نتائجها مع الانجاه العام . يجب ايقاف استبعاد الخرجات اذا تم استبعاد ٢٢ لا أى ٢ من ٩ معامل .

قبل اتخاذ القرار الاولى لتحديد ما اذا كانت الخرجات التي لا تفسر أو التي لا تتمشى مع الانجاه العام لابد من الرجوع الى المنسق العام للاختبار وعليه ان يقرر أو يفسر ما اذا كانت هذه الانجاه المعام لابد من الرجوع الى المنسق العام للاختبار وعليه ان يقسرات مقبولة يمكن اعتبار الخرجات حقيقية وبسمح بتصحيحها او تخفظ وتستبعد من التفسيرات . عندما يحدث مخرجات أو بيانات لا تفسر على مستويات مختلفة في المحمل الواحد يمكن اعتبار المحمل خارج مجموعة العمل وهذه تعشل المنسق العام ان يتشاور مع مستولى التحليل الاحصائي للانفاق على نموذج تمثيل البيانات بعد الاستبعاد .

* حــــساب r (التكراريـــة) repeatability و R دوام اعـــطاء نفس النتائج Reproducibility :

يجرى حساب r و R تبعا للطريقة القياسية الدولية للعروفة ISO 5725-1880 بارجراف 18 (المرجع – ۲) . عند حساب النتائج احصائيا من البيانات الموجودة في التقرير النهائي يجب الاستفادة من جميع امكانيات الحاسب العادى أو الالى ٥ الكمبيوتر ، بدون أية تعديلات حتى نهاية التحليل والحصول على الانحرافات القياسية والمتوسطات . اذا كان حساب الانحرافات القياسية مسيجرى على خطوات مع تحويل النتائج الوسطية فان عدد الارقام المعزوية التي تدخل في حسابات المخرجات يجب ان تكون على الاقل ١ + ٢ مرة مثل عدد الارقام الموجودة في البيانات .

Repeatability (r) التكرارية *

القيم التى مختها متوقع ان نحصل على الاختلاف المطلق بين نتائج اختبارين لمركب او عينة واحدة مع نفس الطريقة على مادة اختبار متماثلة مخت نفس الظروف (نفس القائم بالتشغيل – نفس الجهاز – نفس المعمل – وقت قصير) مع درجة احتمالات خاصة (٩٥ ٪ الا اذا نص على غير ذلك) .

* دوام الحصول على نفس النتائج (Reproducibility (R)

القيمة التى مختها نحصل على القيمة المطلقة للاختلاف بين إختياراين فرديين مع نفس الطيقة وعلى مادة اختيار متعلقة - معامل الطريقة وعلى مادة اختيار متعلقة - معامل مختلفة أو / و أوقات مختلفة) والتى يحتمل او يتوقع حدوثها على نسبة احتمالات ٩٥ ٪ الا اذا نص على غير ذلك .

المقصود نتيجة الاختبار الفردى القيمة المتحصل عليها من استخدام طريقة الاختبار الكاملة مرة واحدة على عينة فردية وربما تكون متوسط النين او أكثر من الملاحظات . يجب حساب المتوسط (▽) مع R ، r لكل عينة .

* العلاقة الوظيفية بين r (أو R) و x :

Functional relationship between r, (or R) and x

وصف الاصدار الخاص بالمواصفات القياسية الدولية ISO 5725 عدد من الخطوات لتقدير العلاقة الوظيفية بين التكوارية r والدوام R والمتوسط \times . في طريقة السيباك CIPAC تكون المواحد مضمول الدراسة ذات تركيب مختلف وتنتج من خلال عمليات انتاج مختلفة ولذلك لا توجد علاقة مؤكدة . المبديل عن ايجاد هذه العلاقة هو حساب ارقام منفصلة لكل من $R \cdot r$ لكل مان ويجرى عمليا موصى به .

: Evaluation of the statistical results تقييم نتائج التحليل الاحصائي

* تمثيل بيانات الدقة Presentation of precision data

بمجرد الحصول على التقرير الكامل عن العلاقات الاحصائية للنتائج تقوم الهيئة القومية أو مسئول التجربة المشتركة باتخاذ القرارات التي تجيب عن التساؤلات التالية :

- هل هناك نتائج متعارضة بسبب اى قصور فى وصف الطريقة ؟
- ما هي الإجراءات التي قد تتخذ من المعامل التي رفضت نتائجها ؟
 - هل النتائج مخقق الحصول على القيم النهائية R ، r ؟
- اذا كان ذلك ممكنا ما هي القيم النهائية هذه ؟ ما هو المدى الذي من خلاله تستخدم بيانات الدقة ؟

توصى منظمة ISO النشر في صورة جدولية كالآتي :

R	r	المدى أو المستوى			
			الى		من
			الى		من
			الے,		مودر

كما توصى بوضع العلامات تحت الجدول على النحو التالي :

« البيانات الخاصة بالدقة قدرت من التجربة التي اجريت عام في (.....) معامل

وعند (....) مستوى ١ .

* استخدام بيانات الدقة Utilization of precision data

في البداية تقرر استخدام r و R كمعايير لتقدير ما اذا كان الخلاف بين نتائج اختيارين وربعة تقرير استخدام r و R مشكوك فيه ولكنه قد وربين يمكن وصفه بالمتغيرات العشوائيية . الاختلاف الأكبر من r أو R مشكوك فيه ولكنه قد يعضد الاستئتاج بان هناك اختلاف معين بين نتائج الاختبارين أو يؤيد فكرة اجراء دراسات اضافية . لذلك قد يطلق على R ، R وهي تستخدم لنموذج من نتائج الاختبار على التوالى والمتحصل عليها تخت ظروف التكرارية واعطاء نفس النتائج مع تكرار التجريب .

فى بعض الاحيان يكون من الضرورى مقارنة متوسطات اثنين أو اكثر من الاختبارات أو المقارنة متوسطات السلاسل ذات القيم المعينة وفى هذه الحالات يمكن ان تشتق الاختلافات الحرجة من R و R كما ذكر وشرح فى تقرير ISO 5725 عام ١٩٨٦ الباراجراف ١٠٢٠١٩ الى ٢٠٢٠١٩ .

تخسب المعايير R ، r مع احتمالات المستوى 90 ٪ اذا كانت هذه المعايير في حاجة للتقدير عند مستويات احتمالات مختلفة قد تستخدم الطريقة في 1907 ISO 5725 بارجراف ١٠١٠١٩. في هذه الحالات يجب الانسارة الى مستويات الاحتمال بعلامة مميزة ومثال ذلك 7 و R 90 أو R 90

* يمكن استخدام الاختلافات الحرجة r و R بطرق مختلفة مثل :

- لقارنة نتائج الاختبار المتحصل عليها لقطفة من المركب مع مواصفات هذا المركب القياسية المعروفة .
 - لمقارنة نتائج الاختبار المتحصل عليها من المورد والمستهلك على نفس قطفة المركب.
 - لتصميم ووضع خطوات وطرق اختبارات الجودة .

 في المتوسط و (۰,۲ بارجراف ٣٠٢٠١٩) وقد تستخدم في تقدير وتخديد الحد الادني المقبول minimum tolerance الذي يعلن في اصدارات مواصفات منظمة الأغذية والزراعة FAO .

: Acceptability R R, r قبول *

لا بد ان يشعر الجميع خاصة المنسق العام أو اللجنة القومية بالارتباح من ملاءمة وموضوعية الارتباح من ملاءمة وموضوعية الارقام النهائية للتكراوية (r) واعطاء نفس النشائج عند التكراو (R) اعتمادا على الظروف الفرية . اذا لم يكن هناك طريقة اخرى ورأت اللجنة أو الهيئة ان هناك فرصة قليلة لتقليل معنوية r و R من خلال دراسات وشخارب مشتركة لاحقة فان النتائج تعامل على انها حقيقة مؤكدة عن امكانيات التجربة . وهذه يمكن ان توضع في اى تقاريسر خاصة بالمواصفات القياسية specifications .

سواء كان الاقتراب البديل لتقدير ما اذا كانت طريقة التقدير مقبولة أم لا لمقارنة دوام الحصول على نفس الانحراف القياسي النسبي لنتائج الدراسة Relative standard

مع العلاقة الخطية بين لوغاريتم القاعدة - ١ للإنحراف القياسي المحسوب (RSD (EXP) devdiation

ولوغاريتم تركيز المادة محل التحليل معبر عنها برقم عشرى (.. RSD_R (calc

دالة هذه العلاقة يحصل عليها من منحني Horwitz :

 RSD_R (caic ...) % = 2 (1 - 0.5 log c)

حيث c تركيز المادة محل التحليل كرقم عشرى (مثال ذلك تركيز ۱۰۰ ٪ فان c عال و r كا نف (RSD (EXP) اذا كانت (RSD (EXP كما قدرت من الدراسة الخاصة بالتجربةالمشتركة لا تزيد عن RSD_R (calc) للتركيز المعين تكون الطريقة مقبولة . يمكن حساب الانحراف القياس النسبى للموا الحصول على نفس النتائج (RSD_R (EXP) من قيم (R) باستخدام المعادلة التالية :

$$RSD (EXP) = \frac{R \times 100}{2.8 \times \overline{x}}$$

حيث أن R نفسها قد حسبت تبعا لاصدار SOS ISO عــام ۱۹۸۲ ، \overline{X} تســـاوی متوسط ترکيز مادة التحليل X .

* التقرير النهائي Final report :

طريقة التحليل وأى وثائق مرتبطة بها يمكن ان تكتب فى الصورة النهائية والتقرير النهائي يجب ان يجمع موضحا ومحتويا على نتائج الدراسة وتوصيات اللجنة المسئولة . اذا كان التقرير مقبولا يرسل الى CIPAC للتقييم النهائي .

- * تذييــــل :
- ١ تمثيل بياني للنتائج .
- ۲ مخرجات الاختبارات تبعا لطريقة جربس Grubbs

المراجع References

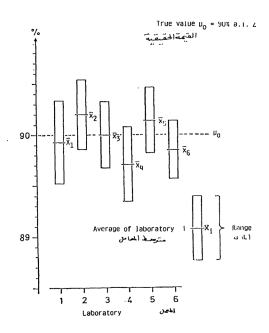
- IUPAC Recommendations on the harmonization of Collaborative Analytical Studies, Geneva, Switzerland, (1987).
- (2) International Standard ISO 5725-1986 (E). Precision of test methods -Determination of repeatability and reproducibility by inter-laboratory tests. Second edition.
- (3) JAOAC, 71, 161, (1988), 4th final Draft.
- (4) ISO kGuide 18 1978 (E) Layout for a standard method of chemical analysis.
- (5) F.E. Grubbs and G.Beck, Technometrics, 14, (1972), 847.
- (6) W. Horwitz, Anal. Chem., 54, (k1982), 67A.
- (7) K. W. Boyer, W. horwitz, R. albert, Anal. Chem., 57, (1985), 454.

This document was originally formulated as CIPAC 3092 by Mr. D.S. Farrington, MAFF, Starcross, Devon, England, and revised as CIPAC 3426 by Mr. P. Baker, ICI, Yalding, Kent, England.

Mr. P. Bakekr, ICI, Yalding, kent, England, Dr. N.C. Franklin and Dr. K. pavel, Bayer AG, Leverkusen, West Germany, prepared the final version submitted to CIPAC in May 1989.

APPENDIX 1

نديل (۱) GRAPHICAL PRESENTATION OF RESULTS التمثيل البياني للنتائج



APPENDIX 2

The Outlier Tests according to Grubbs (5)

I - Calculation of the Test Value r" lower and r" upper

Arrange the individual laboratory averages x_i in ascending order:

 $x_{(1)}$ = smallest laboratory value.

 $x_{(n)}$ = largest laboratory value.

Calculate the total mean, x and standard deviation, s.

Calculate the difference between:

the total mean and the smallest laboratory average value

$$= x - x_{(1)}$$
 and

the total mean and the largest laboratory average value

$$= x(n) - x$$

Compare the two differences, and with the largest difference calculate:

r" lower =
$$\frac{x - x(1)}{s}$$

ræ upper = $\frac{x(n) - x}{s}$

These test values r" lower or r" upper are compared with the corresponding tabulated critical values r a, n d(see Tables).

2 - Evaluation

Tf

 $ræ_{lower} > r \alpha, n$

or

$$r''_{upper} > r \alpha, n$$

Then the extreme value checked, x(1) or x(n) is an outlier at a probability value of ad. It is recommended that a probability value of $\alpha = 0.01$ should be taken for the testing of the total values.

Table $\text{Critical values} \ \ r_{\alpha \ ; \ n} \ \ \text{for the Grubbs outlier test.}$

Two - sided test					
n	a	0.10	0.05	0.20	0.01
	3	1.153	1.155	- 1.155	1.555
	4	1.463	1.481	1.492	1.496
-	5	1.672	1.715	1.749	1.764
-	6	1.822	1.887	1.944	1.973
	7	1.938	2.020	2.097	2.139
	8	2.032=	2.126	2.221	2.274
	9	2.110	2.215	2.323	2.387
	10	2.176	2.290	2.410	2.482
	11	2.234	2.355	2.485	2.564
	12	2.285	2.412	2.550	2.636
	13	2.331	2.462	2.607	2.699
	14	2.371	2.507	2.659	2.755
	15	2.409	2.594	2.705	2.806
	16	2.443	2.585	2.747	2.852
	17	2.475	2.620	2.785	2.894
	18	2.504	2.651	2.821	2.932
	19	2.532	2.681	2.854	2.968
	20	2.577	2.709	2.884	3.001
	21	2.580	2.733	2.912	3.031
	22	2,603	2.758	2.939	3.060
	23	2.624	2.781	2.963	3.087
	24	2,644	2.802	2.987	3.112
	25	2.663	2.822	3.009	3.135
	26	2.681	2.841	3.029	3.157
	27	2.698	2.859	3.049	3.178
	28	2.714	2.876	3.068	3.199
	29	2.730	2.393	3.085	3.218
	30	2.745	2.908	3.103	3.236
n	α./2	0.05	0.052	0.01	0.005
One - sided test					

Modified table according to F.B. Grubbs and G. Beck Technometrics vol. 14 (1972) pp. 847 et seq.

Table (continued) $\label{eq:continued} \mbox{Critical values} \ \ r_{\alpha \ ; \ n} \ \ \mbox{for the Grubbs outlier test.}$

	Two - sided test					
n	a	0.10	0.05	0.20	0.01	
	31 32 33 34 35	2.759 2.773 2.786 2.799 2.811	2.924 2.938 2.952 2.965 2.979	3.119 3.135 3.150 3.164 3.178	3.253 3.270 3.286 3.301 3.316	
	36 37 38 39 40	2.823 2.835 2.846 2.857 2.866	2.991 3.003 3.014 3.025 3.036	3.191 3.204 3.216 3.228 3.240	3.330 3.343 3.356 3.369 3.381	
	42 44 46 48 50	2.887 2.905 2.923 2.940 2.956	3.057 3.075 3.094 3.111 3.128	3.261 3.282 3.302 3.319 3.336	3.404 3.425 3.445 3.464 3.483	
	52 54 56 58 60	2.971 2.986 3.000 3.013 3.025	3.143 3.158 3.172 3.186 3.199	3.353 3.368 3.383 3.397 3.411	3.500 3.516 3.531 3.546 3.560	
	65 70 75 80 85 90 95	3.055 3.082 3.107 3.130 3.151 3.171 3.189 3.207	3.230 3.257 3.282 3.305 3.327 3.347 3.365 3.383	3.442 3.471 3.496 3.521 3.543 3.563 3.582 3.600	3.592 3.622 3.648 3.673 3.695 3.716 3.736 3.754	
n	α/2	0.05	0.052	0.01	0.005	
One - sided test						

Modified table according to F.E. Grubbs and G. Beck Technometrics vol. 14 (1972) pp. 847 et seq.

CIPAC COLLABORATIVE STUDY PROTOCOL

FORMATION OF PANEL OR APPOINTMENT OF STUDY COORDINATOR CHOOSE ANALYTICAL METHOD -ESTABLISH METHOD PARAMETERS PILOT TRIAL ASSESS RESULTS ----- unsuitable SET PARAMETERS FOR FULL TRIAL RECRUIT LABORATORIES OBTAIN SAMPLES AND SUBDIVIDE CRITICALLY EXAMINE METHOD AND PROGRAMME OF WORK SET DEADLINE FOR RETURN OF RESULTS TABULATE RETURNED DATA SORT REDUNTANT AND MISSING DATA CHECK FOR AND ACT ON OUTLIERS CALCULATE r AND R ASSESS SUITABILITY OF METHOD PRODUCE FINAL METHOD AND

الفصيل البرابسع

- الجيفاب ومخلفات مبيدات الآفات في الماء

Gifap position paper on pesticide residues in water.

- * مقدمـة Introduction
- * الحصر الاستكشافي Monitoring surveys
- * تقييم الاخطار الصحية Assessment of health risks
- * تقييم المخاطر البيئية Environmental risk assessment
- * العمليات الزراعية الجيدة Good agricultural practices
 - * التوصيات Recommendations

الجيفاب ومخلفات مبيدات الآفات في الماء

GIFAP position paper on pesticide residues in water

* مقدم___ *

تلعب المبيدات دورا هاما في انتاج الغذاء والالياف ولتحقيق هدف هذه المركبات تستخدم بشكل متخصص في الزراعة . ولقد اوضحت التجارب ان كميات صغيرة من المبيدات قد تجد طريقها الى المصادر المائية من جراء انجراف قطرات الرش وجريان الماء وحركتها الى المياه الارضية والجوفية وقد تصل المبيدات الى المصادر المائية من جراء التلوث العرضي الناجم عن سوء التطبيق والقاء بقايا المبيدات في المياه ... الخ .

هناك معيارين لعلاقة المبيدات في الماء وعامة الناس الأول يتمثل في الاخطار الصحية لخلفات المبيدات في ماء الرش والثاني يتمثل في تأثير المبيدات على الأحياء المائية . للوقوف على حقيقة الموضوع يجب الحصول على معلومات عن تركيز كل مركب على حدة في المسادر المائية (من خلال الحصر الاستكشافي monitoring surveys والسمية الاساسية لهذه المبيدات على الانسان والكائنات المائية (خاصة السمك واللافقاريات والطحالب) . لحسن الحظ ان غالبية المبيدات موجود عنها بيانات كافية لعمل تقييم مخاطرها الصحية والبيئة بما يمكن من تخطيط برامج مستيرة انتحجيم المشكلة وتقليل الاخطار .

* الحصر الاستكشافي Monitoring surveys

في السنوات الأخيرة اضطلعت العديد من الهيشات بمهمة ومسئولية استكشاف وجود الكيميائيات في الماعتبار . لخطورة الكيميائيات في الماعتبار . لخطورة هذه الدراسات يجرى استكشاف المبيد بواسطة الوكالات الحكومية وموردي المياه وصانعي الكيميائيات الزراعية في مختلف مناطق العالم خاصة شمال امريكا واوربا الغربية . مجرى هذه الكيميائيات الزراعات الكثيفة وكذلك في المناطق التي فيها طوبوغرافية ارضية تسمح بحركة المياه الملوثة بالمبيدات الي مصادر المياه الارضية .

تتطلب دراسات الاستكشاف هذه تطوير طرق تخليل عالية الحساسية والتخصص الفائق لتقدير آثار المبيدات في المبليون) . لقد اوضحت آثار المبيدات في المبليون) . لقد اوضحت نتائج الاستكشاف عدم وجود المبيدات في معظم العينات التي حللت ومثال ذلك ما حدث في المانيا عام ١٩٨٦ حيث تم تخليل ١٠٥٠ عينة مياه من ٢٠٦ يئر وقد وجد ان اقل من ٥٠، ٪ مختوى مبيد أو أكثر اعلى في التركيز من ٥٠، ميكروجوام / لتر (جزء في البليون) . ولقد مخصل على نفس النتيجة في المبيدات المجموعة من المنطقة أو البلد الواحدة .

يمكن القول بصفة عامة ان المبيدات لا تصل للمياه الارضية على مستويات اعلى من 1,1 ميكروجرام / لتر اذا ما استخدمت تبعا للتوصيات مع اتباع الطرق المناسبة للتطبيق المناسب بناء على التعليمات . اذا اجتمعت ظروف معينة مثل التربة الغير متماسكة وجداول مياه ضحلة واستخدامات مباشرة للمبيدات في المياء تزيد من احتمالات تواجد آثار من المبيدات في الماء الجوفي خاصة مع المبيدات عالية الذوبان .

* تقييم الاخطار الصحية Assessment of health risks

اظهر الكشف عن آثار المبيدات في المياه سواء من خلال التواجد العرضي الطبيعي أو المتعمد عدم حدوث ضرر بالضرورة على صحة الانسان . كما سبق القول يجب ان يؤخذ في الإعتبار ان سمية المبيد وتركيزه في الماء عند تقييم المخاطر على صحة الانسان . لتسجيل اي مبيد بخرى دراسات مكثفة عن الأمان ويشترط ان تقدم الشركة المنتجة جميع البيانات الخاصة بالسمية . بسبب وجود اختلافات في التأثيرات التوكسيكولوجية بين المركبات ذات التركيبات الكيميائية المختلفة لذلك وجب تقييم المخاطر لكل مبيد على حدة وحالة بحالة كما هو متبع مع مخلفات المبيدات في الغذاء . تضطلع العديد من الوكالات مثل منظمة الصحة العالمية (WHO) ووكالة حماية البيئة الامريكية (EPA) وتحدد السمية النوعية لكل مركب . والعديد من الجهات الرسمية المسئولة عن سلامة المياه تحدد حدودا ضئيلة جدا لتواجد المبيدات والا كانت المياه غير صالحة للاستهلاك الآدمي . ومشال ذلك ادارة مياه الشرب في دول الكومنولث DRINKING WATER DIRECTIVE بالقانون (EC D(80/778/EEC التي تنص على عدم السماح بتواجد اي مبيد عند مستوى اعلى من ٠,١ ميكروجرام لكل لتر ماء كما ان التركيز الكلي لجميع انواع المبيدات في الماء يجب الا تزيد عن ٠,٥ ميكروجرام / لتر . تغطى هذه التعليمات والحدود مدى واسع من المواد اذا كانت مقسمة الى مجموعات الا ان بعض الكيميائيات ذات حدود معينة تختلف عن بعضها البعض ومثال ذلك الزئبق ١,٠ ميكروجرام / لتر ، الكادميوم ٥ ميكروجرام ١ لتر ، الزرنيخ ٥٠ ميكروجرام / لتر ، السيانيد ٥٠ ميكروجرام / لتر بناء على السميية المميزة لكل منها . يعتقد مسئولي الجيفاب بضرورة معاملة كل مبيد على حدة وليس كمجاميع مع بعضها . منظمة الصحة العالمية WHO وضعت حدود للتناول اليومي المقبول -Acceptable daily in take (ADI) للمبيدات في مياه الشرب وقد وضعت الجيفاب دليل لمياه الشرب والمبيدات بناء على حد التناول اليومي يتفق لحد كبير مع WHO و ADI يعني التناول اليومي المقبول من المبيد الذي يمكن تناوله يوميا بواسطة شخص طوال فترة حياته بدون حدوث اي ضرر بناء على جميع الحقائق المؤكدة والمعروفة .

: Environmental risk assessment

كما هو الحال مع الاخطار الصحية يجب اجراء سلاسل من الدراسات البيئية واستكمالها قبل التوصية باستخدام المبيد وهذه تشمل الذوبان في الماء والتحرك في الانواع المختلفة من الاراضي ومعدلات الثبات والانهيار في التربة والسمية على الاسماك وغيرها من الكائنات والأحياء المائية . ومثال ذلك تجرى الدراسات على الاحياء المائية في البداية في المعمل على انواع مختلفة من الاسماك وغيرها من الكائنات المائية مثل براغيث الماء والطحالب . واذا اقتضت الضروة تؤخد قناة مائية أو مستنقع كبير كوحدة اختبار لحاكاة البيئات المائية الطبيعية مع التأكد من مواصفات طرق الكشف وكذلك تركز الجهود بقدر الامكان عن التأثيرات على السلاسل الغذائية بداية من الكائنات الدقيقة والمفترسات وحتى الاسماك والطور التي تفترسها .

من الممكن عمل تبؤات بناء على مواصفات الكيميائيات ومجالات الاستخدام للحصول على معلومات عن مدى امكانية وصول المركب للماء السطحى أو الارضى والتأثيرات التى تخدشها . والمرجع رقم (٤) يوضح اسس الدراسات المملية والحقلية بناء على تجارب كل مبيد على حدة ودور كل عامل والعوامل المشتركة معا وهذا صوروى الاجراء قبل التوصية بتسجيل المركب . ان عملية تقييم الخاطر الناجمة من المبيدات عملية معقدة وتسطلع الشركات المنتجة للكيمائيات الزراعية بمسئوليات الحصول على معلومات كافية من جراء الدراسات الخاصة بتحديد الر العوامل المختلفة على سلوك المبيدات التي تجرى في طبقات التربة العمليات التي تجرى في طبقات التربة العميات المنافقة وكذلك المياه الجوفية مع أخذ ما يحدث للمبيدات في الاعتبار ، وتتواوح الدراسات من دراسة الاساسيات والقنيات وحتى الاستكشاف مع التطبيق الفعلى . هذا يمكن اجواؤه من خلال مشتركة بين مصانع المياه والمحكومات والاكاديميات العلمية .

* العمليات الزراعية الجيدة Good agricultural practices

يجب التأكيد على الفرق بين إستخدام المبيدات تبعا لتعليمات العمليات الزراعية الجيدة (GAP) والاستخدام غير المناسب او التخلص غير المناسب DISPOSAL . بالطبع تكون احتمالات وصول المبيد الى المياه السطحية أو الجوفية كبيرة في حالات الاستخدام الغير مناسبة والمرجع (٤) يوضح القياسات العملية لتحديد نقاط التلوث وعدمه في حالة وجود المبيدات في المياه على مستويات غير مقبولة وجب اخذ طرق ازالة المخلفات والتخلص منها . وهناك طرق متعددة لازالة المبلدات من مياه الشرب وضعتها الجيفاب (المرجع - ٥) .

* التوصيات Recommendations

 ا ستخدم جميع بيانات السمية ٥ التوكسنيكولوجي ٥ المتاحة لتقييم معنوية وجود تركيزات المبيدات في مياه الشرب ووضع قيم التناول اليومي المقبولة .

۲ - استمرار المجهودات لتعضيد اجراءات واتباع العمليات الزراعية المناسبة لحماية المصادر المائية من التلوث . هذه تشمل برامج التدريب والتعليم لمتداولي وتجمار المبيدات والفـلاحين وهذه تجرى من خلال برامج ارشادية وتوعية مشتركة مع الهيئات الختلفة . " - استمرار اتاحة طرق التحليل لكل السلطات المسئولة عن المياه لتنفيذ برامج الاستكشاف
 الخاصة بمخلفات المبيدات في المياه .

 خرورة اخذ احتمالات تلوث الماء الارضى عند تسجيل مبيد جديد التأكيد من استمرار تخقيق الفوائد في الانتاج الزراعي من جراء استخدام المبيدات .

المراجسيع

- Water Quality Monitoring Site Selection and Sampling procedures for Pesticide Analysis.
- World Health Organization. Guidelines for Drinking Water Quality, WHO, Geneva, 1984.
- 3 GIFAP Position Paper on the Toxicological Evaluation of Pesticides in Drinking Water (1988).
- 4 GIFAP Guide on the Prevention and Reduction of Pesticide Residues in groundwater through Good Agricultural Management Practices (1989).
- 5 Removal of pesticides from Drinking Water.

GIFAP Technical Monograph No. 5 (1990).

الفصيل الخيامييس

- مخليل مستحضرات المبيدات وضع الطرق والاختبارات المشتركة

Analysis of pesticide formulations establishment of methods and collaborative testing.

- * مواصفات الفاو . FAO specifications
- * الحاجة للدراسات المشتركة Needs for collaborative studies
 - * الحاجة للتناسق أو التوافق The need for harmonization
 - * حدود التقدير Limit of detection
 - * الحساسة Sensitivity
- * الصلاحية (التكرارية في اعطاء نفس النتائج) Precision Rerproducibility
 - * الدقــة Accuracy
 - * طرق التحليل وحدود السماح Methods of analysis and tolerances
- * الملوثات والمشاكل البيئية Contaminants and environmental problems

تحليل مستحضرات المبيدات ٠٠ وضع الطرق والاختبارات المشتركة

Analysis of pesticide formulations: establishment of methods and collaborative testing

معظم الاصدارات والنشرات عن تخليل المبيدات تتضمن موقف مخلفات المبيدات وطرق تقديرها . من الناحية العملية يتساوى في الاهمية تقدير المادة الفعالة في المركب النقى او المستحضر . في السنوات الاخيرة ثم اضافة ابعاد جديدة للمشكلة من خلال المتطلبات التشريعية مع ضرورة تحديد ان بعض الملوثات الموجودة في المنتجات المصنعة قد تحدث اخطار مؤثرة على الانسان والبيئة . من الناحية التطبيقية يجب ربط تصنيع وبيع المبيدات من حيث التعرض لنظام التأكد من المواصفات والجودة من خلال تقدير المادة الفعالة لأن اى تغير في محتواها لابد وان يؤثر على اقتصاديات الانتاج واداء المستحضر .

الاعتبار الأول يتمثل في تخديد نسبة المادة الفعالة Active ingredient content لأن المخامة والفعل البيولوجي وكذا معدلات الاستخدام تتوقف على هذه النسبة . تتضمن المواصفات specifications بالاضافة الى محتوى المستحضر من المادة الفعالة .A.I تعريف وتخديد محتوى المبيد من الشوائب اذا كانت ستنداخل مع المادة الفعالة أو ستحدث تأثيرات ضارة على النباتات كما في مادة البارا – نيتروفينول في البارائيون أو اذا كانت ستحدث تأكل في العبوات أو آلات التطبيق أو تزيد من الانهيار الكيميائي كما في الدابو كسينات الكلورينية أو النيتروسامينات . لابد ان عدد المواصفات نوعة وكمية المادة الفعالة وتخدد حدود نسبة ونوعة الشوائب الغير مزغوبة .

توضع المواصفات بما يخدم المشترى وتفيد في مقارنة القطفات الخاصة بالمبيد في التصنيع وتخدد خطوات التحليل للمادة الفعالة والشوائب وتتضمن طرق التعريض والكشف عن المادة الفعالة وتخدد معايير كيميائية وطبيعية واجبة الاجراء كاختبارات اضافية للتأكد من ملاءمة وصلاحية المستحضرات . كما يجب ان تؤكد المواصفات على صلاحية المركب للاستخدام الموصى به على الهدف المحدد من الناحيتين الكيميائية والطبيعية . على الصانع ان يؤكد ان مركبه يفي بالمتطلبات التي يحتاجها المنتفع والمستخدم النهائي ومن ثم يقدم وينشر المواصفات ولكن في العديد من الحالات تقوم الهيئات المحلية والدولية باصدار المواصفات خاصة مع المركبات التي انتهت فترة الاحتكار الخاصة بها patents .

* المواصفات قدد تتضمن المبيدات الفعالة والمستحضرات

FAO specifications

مواصفات منظمة العذاء والزراعة

- (أ) المصدر (ب) تفاصيل الطرق التي يرجع اليها (حـ) مجالات الاستخدام
 - (د) معلومات عن طريقة التحليل (هـ) الدراسات المعملية لوضع المواصفات
 - (و) الدراسات المعملية المشتركة (ز) اي معلومات ضرورية اخرى

لا يمكن أن تكون المواصفات فعالة بدون وجود طريقة مخليل مناسبة وهذه تشمل كذلك الاختبارات الطبيعية للتأكد من ملاءمة المستحضر بنفس اهمية وكفاءة التحليل الكيميائي . الانفاق على هذه الجزئية والحاجة دعا الى ضرورة التعاون اللولى وتسيق الجهود بين المشتغلين بتصنيع وتداول والاعجار في المبيدات . وفي هذا المقام فان الهسميةة الدولية للتحليل المشترك للمبيدات

Collaborative international pesticides analytical council (CIPAC)

ورابطة كيمائي التحليل الرسمية Association of official analytical chemists ورابطة كيمائي التحليل الرسمية (AOAC) تقسود العمل والخطاوات التحفيرية للطرق المشتركة .

. FAO specifications مواصفات الفاو

بعد سلسلة من الاجتماعات التى بدأت منذ ١٩٦٥ ثم نشر مجمع عن مواصفات مركبات وقاية البناتات فى عام ١٩٧١ (مرجع - ١) . كان تطور المبيدات من قبل الفاو تتمشى فى نفس الانجاه الذى وضع قبلا بواسطة منظمة الصحة العالمية WHO والذى نشر تخت عنوان ١ مواصفات المبيدات المستخدمة فى مجال الصحة العامة عام ١٩٦٧ والذى يشر تخت عنوان ١ مواصفات المبيدات المستخدمة فى مجال الصحة العامة عام ٢٩٦٧ الحمدار مستقل عن المواصفات بواسطة الفاو FAO لأن المبيدات التى تستخدم فى مكافحة نواقل الامراض التى تضر بصحة الانسان لا تكون مناسبة لوقاية البناتات .

تم اعداد المواصفات بواسطة مجموعة عمل تتكون من الباحثين الرسميين الحكوميين ويمثلهم فنيين ويساعدهم خبراء من هيئة الصحة العالمية WHO ويمثلين عن الهيئات الدولية المعنية بالمبيدات كما يجب استشارة علماء الصناعة أو يمكن دعوتهم التشاور وابداء النصح في بعض الامور الخاصة . يتم اعداده سواء المواصفات وتوزع للدراسة والتعليق على مجموعة العمل . توضح الميانات في الجدول (1) نوع المعلومات التي توزع كمسودة للمواصفات واذا وافق الجميع على ملاً معتها توزع للتعليق على رجال الصناعة والوكالات الحكومية المعنية وبعدد الموافقة عليها يعداد توزيمها وتعرض للتوصية بواسطة مجموعة العمل وقد تكون التوصية على الاشكال النالية : توصية مؤقنة أو غير تخربيبة tentative .. تعتمد على وتتطلب الحد الأدنى من المتطلبات وطريقة التحليل التى وضعها صانع المبيد ولا تشتمل على دراسات مشتركة collaborative .

توصية مؤقنة شرطية provisional .. تتطلب او تبنى على توفير طريقة تخليل مشتركة أو مواصفات كاملة للفاو اى انها تتطلب استيفاء جميع المتطلبات الضرورية وطريقة بخليل السيباك .

يتم نشر هذه التوصيات تباعا . تقوم مجموعة العمل بمناقشة المركبات التى ما زالت تخت الاحكار patented products مباشرة مع الصانع ومع اى خبير ترى المجموعة التشاور والاستفادة من خبراته . فى حالة السلع التى انتهت فترة الاحتكار يكون من الضرورى اجراء تشاور على المستوى الدولى للتأكد من ان جميع الجهات المعنية البدت الرأى ، يتم التوافق بين الصناعة العالمية ومجموعة العمل من خلال هبئة الجيفاب والخبراء والهيئات الغير مشتركة فى الجيفاب بمكتها المائية من مشتركة فى التجيفاب بمكتها المائية منتوركة وضرورة اتباعها وكذلك وضعت السيباك وجمعية AOAC طرقا فى المتناول والتى يمكن عمل تخويرات فيها بعد الاختبارات المشتركة . السيباك هيئة درلية التكوين ولكن العديد من التخاري تصدر من اللجة الامتشاركة الميدات Pesticides analytical advisory comp التنايرة لوزارة الوزاعة الوزاعة فى المناكة المتحدة والتى تضطلع بتجهيز طرق تخليل معجموعة السيباك المبيدات المطلوبة .

بدأت مجهودات المملكة المتحدة في الرقابة على المبيدات من خلال وضع المواصفات وطرق التحليل بعد الحرب العالمية الأولى وبعد ذلك استمرت مجهودات وزارة الزراعة ورابطة صناع المبيدات الانجليزية لوضع المواصفات وطرق التحليل ولكن ظهور المبيدات الجديدة جعل من هذه المهمة مؤمنة ولتفادى تناثر الجهود هنا وهناك اقترح (١٩٥٧) R. de B Ashworth) ضرورة تعيين لجنة قومية في كل دولة تكون مسئولة عن طرق تخليل المواد الفعالة والمستحضرات الجهؤة من المبيدات ، يجب اجراء اختبارات مشتركة لطرق التحليل مع التنسيق مع اللجنة الدولية والهيئة الدولية اللوكة المولية المناتركة لطرق التحليل مع التنسيق مع اللجنة الدولية والهيئة الدولية الدولية والهيئة الدولية والهيئة الدولية الدولية الدولية الدولية الدولية الدولية الدولية المتركة لطرق التحليل مع التنسيق مع اللجنة الدولية والهيئة الدولية المتركة لطرق التحليل مع التنسيق مع اللجنة الدولية والهيئة الدولية المتركة لطرق التحليل مع التنسيق مع اللجنة الدولية والهيئة الدولية المجتمون المتحدد المتحدد

اللجنة القومية البريطانية PAC لها شركاء في الدول الاوربية في الاجتماع الأول للسبباك عام ١٩٥٧ حضر بالاضافة الى العلماء الانجليز ممثلين من ايرلندا والمانيا الانجادية وفرنسا وبعد ذلك زاد ممثلي القارة الاوربية بباعا وتم التوصل لانفاق مع الفار FAO على ان تنشر طرق التحليل في كتاب وقاية النبات الذي تصدره الفاره DAO والمسال الوقت توصل ممثلوا الصحة العالمية و السبياك PAO والسبياك CIPAC العاون في مجمهيز هذه الطرق . بعد ذلك وتحميل الدول والهيئات المختلفة في الاجتماعات ووصل عدد الدول المشاركة الآن ٢١ دولة بالاضافة الى اعضاء معاونون من الرابطة الرمسمية لكيميائي التحليل Official assocatition ومنظمة الغذاء والزراعة التابعة للام المحدة (FAO) وهيئة الصحة المالية (FAO) وهيئة الصحة العالمية (WHO) وهيئة الصحة العالمية (WHO) واستة دول اخوى . كما يحضر الاجتماعات مواقين من الدول الاخوى

والسوق الاوربية المشتركة . هناك تعاون وثيق مع الجيفاب والمعامل الرسمية والصناعية المعنية بطرق. غليل المبيدات .

* تتمثل اهداف السيباك في الجالات الآتية :

- : Promote international agreement : ا أ) تعزيز الاتفاق الدولي عن
- ١ طرق مخليل المبيدات وغيرها من المواد التي يقوم المركز بتقديرها من وقت لآخر .
- ٢ الطرق الخاصة بتقدير المواصفات الطبيعية والكيميائية للمبيدات في الصور النقية والمستحضرات التجارية .
- ٣ الطرق الخاصة بالعلاقة بين الفعل البيولوجي والصفات الطبيعية والكيميائية للمبيدات .
- (ب) رعاية وتنظيم الطرق الخاصة بالتحليل المشترك الداخلي بين المعامل المهتمة بالموضوع . Inter-laboratory collaborative analysis

من الأهداف الاضافية الدعوة الى واقامة الندوات واللقاءات عن طرق التحليل ونشر الطرق التحليل ونشر الطرق التي ووفق عليها ونشر كتاب المؤتمر بالتعاون مع الهيئات الأخوى (٣) . بالرغم من الاختلاف بين الولايات المتحدة الامريكية واوربا من حيث البداية والتطور كان لابد من تعاون وثيق بين هيئة محمد OTPAC والسيباك ما م١٩٣ و وفي المجتماع والإنفاق على ضرورة بجنب ازوواجية الجهودات ولذلك تقرر أن يعمل المبيئاك والـ AOAC مواتم تجهيز دليل العمل المشترك لتطوير الطرق حيث تعاون AOAC ولقد ادى مكتب الاتصال الى بدأ العمل المشترك لتطوير الطرق حيث تعاون AOAC ولهدا و Orica على معامل على منهم بتعديل وتطوير طريقة الآخر . ما دعا الى ظهور طريقة محمد المشتوك AOAC ولتوميح المؤسسة المسئولة عن تطوير طريقة تعنيه الطرق مؤمنة تستند الى الطرقة . لقد تم تصنيف الطرق التي وضعتها السيباك منفردة على انها طرق مؤمنة تستند الى الوئتي Provisional

: Needs for collaborative study الحاجة للدراسات المشتركة

تم تعريف الرابطة الرسمية لكيميائي التحليل AOAC على انها الرابطة التي تقابل وتلبى الاحتياجات الاولية لجهات التشريع الحكومية والوكالات البحثية لطرق التحليل .. والآن مخاول مد نشاطها ودورها الهام إلى النطاق الدولي . من خلال المجهودات اصبحت الدراسات المشتركة من اكثر الوسائل اهمية لضمان صلاحية طرق التحليل ولتقدير مدى الثقة في الطريقة في اللراسات المشتركة تزود بعض المعامل (متفق على العدد) بمجموعات متماثلة من العينات التي تتبع في حدود الطريقة المختارة وهدف هذه الدراسة التأكد من الدقة والمصداقية والحساسية ومدى وحدود التدير وغيرها من الصفات الخاصة بالطريقة .

هذا العمل يتم بالتنسيق وتوجيهات محكمي الرابطة Associate refree وهم من خيرة العلماء والمتخصصين وهم يعملون كذلك بناء على توجيهات والاشراف الادارى للمحكمين العموم . الحد أو اقل عدد من العينات هو ستة عينات ترسل لخمسة معامل على الاقل للتحليل تبما للطريقة المختارة . التعريف المتفى عليه للدراسة المشتركة من قبل هيئتي CIPAC - AOAC هو و دراسة خاصة بالتحليل يشترك فيها عدد من المعامل مخلل نفس العينة أو العينات بنفس الطيقة أو العينات بنفس الطيقة أو العينات بنفس الطيقة أو العينات بنفس

An analytical study involving a number of laboratories analyzing the same sample (s) by the same method (s) for the purpose of validatating the performance of the method (s).

: The need for harmonization الحاجة للتناسق أو التوافق

تعنى هذه المقالة بالدور الأولى الذى تصطلع به السيباك والـ AOAC في مجهيز طرق مخليل مستحضرات المبيدات. التعضيد القانوني والشرعى للمواد القياسية يجعل من الاهمية استحضام الخطوات المناسبة لتقدير المبيدات. لتفادى تكرار نفس الجهود ولتسهيل وتعضيد التجارة الدولية كان من الضرورى ان يكون قبول وصلاحية الطرق على المستوى والنشاط الدولي ويكون دور السيباك دولي متناسقا مع ما تقوم به اللجان والهيئات القومية ، وكلما ازداد دور النشاط الدولي ودور المبياك المؤسسات الدولية يكون من الضروى والمناسب التركيز على انشطتها وعلاقها بالكيمياء التحليلية . بالرغم من ان هناك اساس عام لعمليات وخطوات التحليل فقد اتفق على قيام الهيئات الدولية لتطوير الطرق القياسية على اساس الدراسات المشتركة .

في اللقاء الخاص بتناسق دراسات التحليل المشترك الذي عقد عام ١٩٨١ في هلسنكي بفنلندا تم دعوة الدكتور H. Egan لمختلف الفلسفات التي طرحت لوضع الطرق القياسية للتحليل وتوضيح الحاجة لفحص للمايير المقترحة والموضوعة للحكم على صلاحية الطرق مع الاخد في الاعتبار الموقف الدولي في هذا الشأن . تم استمراض المشاكل التي حدثت في غياب استنسيق بين الجهات المشتركة في الدراسة في حاجة الى عند ما اذا كانت الطرق تناميها أم لا . ولا خلاف على بعض المعايير الخاصة بالتحليل مثل الدقة prepatability و التحليل مثل الدتوبية precision والصلاحية prevoducibility وحكا فهم جميع المعايير الني تقبل على اساسها الطرقة . لقد اقترحت التعريفات التالية في طرق التحليل المناسبة :

حدود التقدير limit of detection .. أصغر أو أقل تركيز (أو كمية) من المواد التي
 يمكن تخديدها بصورة مؤكدة عند اجراء خطوات التحليل الكامل .

- + الصلاحية (التكرارية في اعطاء نفس النتائج) precision (reproducibility) ...
 الاتفاق في النتائج المتحصل عليها من تنفيذ خطوات التحليل مرات عديدة مخت نفس الظروف في المحامل المحتلفة .
- الدقة accuracy .. الإنفاق بين القيمة الحقيقية للتقدير ومتوسط قراءات التحليل التي يتحصل عليها من اجراء خطوات التجريب مرات عديدة وهذه يجب ان تتضمن اكبر عدد من التحاليل والتائج ما أمكن .

من المشاكل الاخرى ما يتعلق باسلوب وكيفية وصف طرق التحليل description الدراسات المشتركة التي تستخدم بواسطة AOAC لتعضيد طرق التحليل بني على الطرق المجهزة في نماذج قياسية التي فيها يتم الوصف الدقيق للأجهزة والجواهر الكشافة وطرق وخطوات التحليل . في السنوات الاخيرة تم تزويد المعامل بانواع مختلفة من الاجهزة المتقدمة المعقدة والباهظة التكاليف حتى تصبح قادرة ومتمشية مع متطلبات التحليل والمهام المطلوبة منها . هذا الوضع جعل من الصعب اجراء دراسات مشتركة بناء على وصف دقيق ومحداد للأجهزة والأدوات مثل اعدلة الكروماتوجرافي . وحديثا ساد الانجاه من قيم AOAC لكتابة طرق التحليل باسلوب علم واجراء دراسات مشتركة لهذه الطرق توضع تفصيلات الطرق بناء على معلير الاداء وليست على الاجهزة المتخصمة والجواهر الكشافة . لذلك على القائم بالتحليل أن يغتار اى جهاز أو أى ظروف تقدير طالما تخصل على اداء جيد ومقبول . طالما كانت هناك العديد من الطرق مكتوبة بهذا الشكل العام وتعرضت لاجراء العديد من التحويرات من قبل القائمون بالتحليل بصورة تختلف من معمل لاخر اصبحت هناك حاجة مستمرة للتأكد من صلاحية الدراسات المشتركة في نطاق الوصف العامل للطرق .

e. Methods of analysis and tolerances طرق التحليل وحدود السماح

من الشائع استخدام الطرق الغير متخصصة Non-specific لتقدير المواد الفعالة من المبيدات . تستخدم طريقة الكشف عن الكلورين الكلى أو محتويات الحموضة لتقدير احماض الفينوكس الكانويك . لقد تم احلال هذه الطرق بغيرها من الطرق المتخصصة مثل الكروماتوجرافي الغازى ولكن في غياب هذه الطرق المتخصصة كما في مبيدات المانيب والزينيب وغيرها من مشتقات الايثلين داى ثيوكربامات يمكن إستخدام الطرق الغير مباشرة .

يمكن مخديد اهمية الطرق المتخصصة بناء على الاعتبارات الخاصة بالنشاط الحيوى . مخليل الملائيون بطريقة الفوسفور الكلى او الطريقة اللونية قد تعطى ارقام عالية كثيرا وبشكل معنوى مقارنة بطريقة الكروماتوجرافي الغازى . هذا مهم من ناحية النشاط البيولوجي ويحدد اهمية وضرورة مخديد طريقة التحليل اذا تم توصيف محتوى المادة الفعالة من قبل المشترى .

هناك حدود مسموح بها تختلف فيها النتائج الفعلية للتحليل اي محتوى المادة الفعالة المقدرة

عن القيمة الاصلية المفروض وجودها في المينة محل التحليل وهذا بسبب تعرض طرق التحليل لأعطاء في التنفيذ واختلاف في ظـــروف التصنيع بما يؤدى الى عدم مجمانس المنتج النهالي .

الحدود المسموح بها يطلق عليها tolerance وهي تمثل الانحراف عن القيمة المعلنة وهي تتأثر بالعوامل التالية :

أ - تكرارية وصلاحية الطريقة .

ب – خطأ العينات في المنتج .

ج - احتياجات المشترى .

جدول (٢) : آثار الملوثات في المبيدات النقية والمستحضرات .

الديوكسينات الكلورينية والببنزوفيران

الايزوملاثيون

النيتروسامينات

الازوبنزين الكلورينية والأزوكسي بنزين

الايثلين ثيويوربا

: Contaminants and environmental problems الموثات والمشاكل البيئية

يجب ان يؤخذ في الاعتبار موقف مخلفات المبيدات وتأثيراتها البيئية ليس فقط ما يتعلق بالمواد الفحالة ولكن المواد الاخرى الموجودة ممها والتي تعتبر شوائب . ان تعريف مخلفات المبيد كما أوضعته هيئة إنخاد كيمياء المبيدات IUPAC هو 3 اى مادة او مخلوط من مواد في أو على أى وصط من جراء استخدام المبيد وهو يشمل اية مشتقات مثل نوانج الانهبار والتحول ونوانج التمثيل ونوانج التفاعل والتحول السمية الاساسية للمادة ودرجة التمرض . بناء على هذا التعريف فان المواد المرتبطة بالمبيد في المستحضر يجب ان تؤخذ في الاعتبار على انها مخلفات للمبيد pesticide residues . من الأهمية توفر معلومات لتحديد وحسم ما اذا كان استخدام المبيد سيؤدى الى حدوث مخلفات في المحصول أو السلعة ليس فقط على اساس المادة الفعالة ونوانج التحول ايضا وإنما تشحيل النوانج الثانويسة عند التصنيسيع والملونات الاخبرى .

فى السنوات الاخيرة برز عدد كبير من هذه المشاكل كما هو واضح فى الجدول (٢) . متطلبات تسجيل المبيدات كما اعدتها وكالة حماية البيئة الامريكية EPA تخدد هذه الموضوعات التى تدخل فى نطاق المشاكل التشريعية . من المهم معرفة تركيب المبيدات المستخدمة على ان يتضمن ذلك الملونات الرئيسية المرتبطة بها لتقدير دورها وتأثيراتها على البيئة ولكن بالرغم من ان التأثير الكمى للملونات يتناقص فان التأثيرات التوكسيكولوجية المقابلة تزيد وتعتبر مطلبا اساسيا اذا كان Agency ان كان التحليل الكمى مطلوبا في المستويات المنخفضة . تخدد التشريعات في الوكالة Agency ان جميع الشوائب التي تنتج في تصنيع المنتجات النهائية اذا زادت كميتها عن ٢٠،١٪ من المركب بالوزن لا بد ان تعرف . بالاضافة الى ذلك فان الوكالة تتطلب مخليل كيميائي كل حالة على حدة اذا كانت بيانات التصنيع وغيرها من كيمياء المركب تقترح وجود مستويات منخفضة من الشوائب ولكنها ذات سمية عالية (المرجع - ١٢) .

لقد تم وضع هذه الاقترابات والتشريعات بسب ان التقديـــرات الميكروبية خـــارج الخلايا In-vitro للمستويات الواطية In-vitro لتمييز بين كفاءة وفعالية المبيدات من حيث تأثيرها الورائي السام للمستويات الواطية تعطي نتائج مضللة موجبة أو سالبة . لقد ادى العديد من المشاكل التطبيقية والعملية الى تطوير هذه التوصيات . بعض التأثيرات الضارة والمماكسة مثل الضرر الغير متوقع على النباتات تعطى مؤشرات على ان بعض المركبات مختوى على شوائب تصنيع او ملوثات تؤثر على حساسية النباتات المعاملة بها او النباتات المجاملة المناتات المعاملة متطايرة عندما يحدث لها استرة مع الكحولات ذات الارزان الجزيئية المنخفضة .

لقد صاحب ظهور التأثيرات الضارة المعاكسة للملوثات تقدم معنوي في طرق التحليل وقد يساير هذا التزامن في خط متوازى كما في الديوكسينات الكلورينية والنيتروسامينات . الديوكسينات الكلورينية عبارة عن احلال كلوريني بمركب dibenzo - o - dioxins ومن اكثر مشابهاته سمية المشابه (TCDD) وجدت 2, 3, 7, 8 - tetrachlorodibenzo - p - dioxin الديوكسينات الكلورينية والداي بنزوفيوران الكلورينية ومشابهاتها في العديد من الفينولات الكلورينية بدرجة تتوقف على المصدر وظروف التخليق . العديد من المراجع تضطلع الآن بمشاكل الديوكسينات والمستويات المنخفضة الواجبة التقدير والكشف عنها في المبيدات المرتبطة بهذه المجموعة البنتاكلوروفينول (PCP) الذي يستخدم في حفظ الاخشاب وكذلك مركب - 2, 4, 5 T والاول PCP يلقى اهتمام البحاث لأنه مصدر العديد من الملوثات السامة . لقد اجريت دراسات طويلة للتأكد من دور البنتاكلورفينول عند معاملة الاحشاب وموت الدجاج باعداد كبيرة عندما عزل المركب الهالوجيني عالى السمية 1, 2, 3, 6, 7, 8 - hexachloro di-benzo - p dioxin (HCDD) - من الدهون المسممة . قد يحدث تكوين لمشتق TCDD اثناء التحلل القلوى لرابع كلوريدا لبنزين الذي يتحول الى تراى كلوروفينول على درجة حرارة المعمل مخت ضغط . حدوث الوفاة في الثدييات من جراء التعرض لمركب T - 2, 4, 5 - T لاقي الاهتمام وقد تأكد ان التسمم يرجع الى وجود ملوث TCDD ثما دعا الى التشريع بالا يزيد محتوى الـ TCDD في مركب T - 2, 4, 5 - توء في المليون . وفي عام ١٩٨٠ بجحت الصناعة في تقليل كمية هذا الملوث الى ٠,٠١ جزء في المليون .

المبيد الحشرى الملاتيون O.O - diethylophosphorodithoate ايشيل مركابتوسكسينات يستخدم على نطاق واسع فى جميع انحاء العالم خاصة لمكافحة ناقلات الامراض مثل البعوض . لقد حل هذه المركب محل الد دد دت وسادس كلوريد البنزين بعد ما زادت مقاومة العحيرة الهنو المركب لكنات ... لقد ساد اعتقاد من الامان العالى لهذا المركب ولكن فى عام ١٩٧٦ حلث حالات رهبية من التسمم على العمال المشتغلين بمكافحة بعوض الملاريا الموصفورية العضوية وقد لوحظت مع ٣ مستحضرات . يؤدى التطبيق الردئ وعلم اتباع التعليمات الى ملامسة المبيد للجلد وامتماص المبيد . ولقد تم دراسة مواصفات مستحضرات الملائيون وثباتها الى ملامسة المبيد للجلد وامتماص المبيد . ولقد تم دراسة مواصفات مستحضرات الملائيون وثباتها خلال التخزين عجت الظروف الإستوائية ، ولقد اوضحت نتائج التحليل ان هذه المستحضرات بانسجة عالية دلادييات .

اثبتت الدراسات العلاقة الوثيقة بين نسبة الايزوملائيون وعملية تكوين المشابهات والسمية على الثديبات وتم استتخاج ان زيادة السمية ترجم الى المواد الخاملة الموجودة في المستحضرات . حدث المكدين مع المبيد الفوسفورى الفينيتروثيون حيث انه بالرغم من تكوين مشابه S - methy ismor الناء التخزين الا ان السمية لم تزداد . يمكن الكشف عن الايزوملائيون باستخدام اجهزة الكروماتوجرافي الغازى ولقد اوصت منظمة الصحة العالمية WHO ان نسسبة هسذا المنسابه في مستحضر ٥٠٪ مسحوق يجب الا يتعدى ٠٩، الإ بعسد ٦ أيام من التعريض على درجة حرارة ٥٠ مم

العديد من مركبات النيتروسيامينات nitrosamines معبروف عنها تأثيرها الطفيرى أو السطوني أو السطوني الله المسلم الله المسلم المسلم

المبيدات الفطرية من مجموعة Ethylene bisdithiocarbamate (مانكوزيب ، مانيب ،
نابام ، زينيب ... الخ) قد تتكسر في المحاليل المائية وتنتج الإيثيلين يوريا وغيرها من نوائج الانهيار .
يسبب هذا المركب (ETU) ورم في الغدة الدرقية في حيوانات التجارب كما يسبب تشرهات في
المحمود الفقرى teratogenic وتأثير طفرى mutagenic . اظهرت نتائج التحليل لمستحضرات
المبيدات الفطرية ان مركب ETU يوجد كشوائب كما قد ينتج مع بعض المستحضرات اثناء
التخزين والتداول .

لذلك نقول ان الملوثات الموجودة في المواد الفعالة أو في المستحضرات النهائية قد تخدث من جراء التفاعلات مع مكونات المستحضرات او من خلال التغير الذي تخدثه ظروف التخزين وهذا يستدعى وضع طرق خاصة للتحليل للكشف عن هذه المواد .

المراجع Literature cited

- FAO working party of experts on the official control of pesticides: Section B (specifications), FAO agricultural development paper, No. 93, "Manual on the use of FAO specifications for plant protection products", Food and agricultural organization of the United nations, Rome, 1971.
- "Specifications for pesticides used in public health", World Health Organization, Geneva, 1967.
- Ashworth, R. deb., Henriet, J., Lovett, J. F., CIPAC Handbook Vol. I, Raw G.R., Ed., Collaborative International Pesticides Analytical Council, Ltd., Harpenden, Hertfordshire, England, 1970.
- Lovett, J. F. in "collaborative Interlaboratory Studies in Chemical Analysis" (IUPAC Symposium Series), Egan H. and West T. S., Eds., Pergamon Press, Oxford, d1082, p. 139.
- "Guidelines for Collaboration between the Association of Official Analytical Chemists (AOAC) and the Collaborative International Pesticide Analytical Council (CIPAC)", J. Assoc. Off. Anal. Chem., 1974, 57, 447 - 9.
- Association of Official Analytical Chemists, Handbook for AOAC Members d(5th Edition), Association of Official Analytical Chemists, Arlington, VA, 1982, p. 28.
- 7. Analytical Chemistry 1978, 50, 337A 340A.
- Egan. H. in "Collaborative Interlaboratory Studies in Chemical Analysis" (IUPAC Symposium Series), Egan, H., and Wlest, T.S., Eds. Pergamon press, Oxford, 1982, P. 3.
- 9. Kane, P.F., Stridngham, R.W., J. Assoc. Off. Anal. Chem. 1983, 66, 513.
- Kane, P. F., "Instrument Specification in Official Methods: A discussion", the referee (A.O.A.C.), 1983, 6, (9) 4.
- 11. Bates, J.A.R., Pure and Appl. Chem. 1982, 54, 1361.
- U.S. Environmental Protection Agency Pesticides Registration; Proposed Data Requirements, 24, Nov. 1982, 40 CFR Part 158, Federal Register 1982, 41 (227) 53182.
- 13. Metcalfe, L.D., J. Assoc. Off. Anal. Chem. 1972, 55, 542.
- Woolson, E.A., Thomas, R.F., ensor, P.D.J., J. Agric. Food Chem. 1972, 20, 351.

- Courtney, K.D., Gaylor, D.W., Hogan, M.D., Falk, J. J., Bates, R.R., Mitchell, I., Science 1070, 163, 864.
- Baker, E.L., Jr., Warren, M., Zack, M., Dobbin, R.D., Miles, J. W., Miller, S., Teeters, W.R., The lancet 1978, 31 34.
- miles, J. W., Mount, D.L., Starger, M.A., Teeters, W.R., J. Agric. Food Chem. 1979, 27, 421.
- 18. Kearney, P. C., Pure and Appl., 1980, 52, 499 526.
- Bunce, N.J., Corke, C.T., Merrick, R.L., Bright, J. H., Chemosphere 1979, 8, 283.
- 20. Sundström, G., Jansson, B., Renberg, L., Chemosphere, 1978, 7, 973.
- 21. Vettorazzi, G., Residue Reviews, 1977, 66, 137.
- bontoyan, W. R., Lookerd, J. B., Kaikser, T. E., giang, P., Olive, M.B., J. Assoc. Off, Anal. Chem., 1972, 55, 923.
- 23. Bontoyanm W. R., Looker, J. B., J. Agric. Food Chem., 1973, 21, 338.

الفصيل السيادس

- التطويرات الحديثة في الطرق الالية لتجهيز العينات الخاصة بتحليل المبيدات
 - مقدمــة
 - الاستخلاص بالمذبيات
 - التطاير الوميضي في التحاليل المستمرة الانسياب
 - استخدام الكروماتوجرافي .
 - الاستنتاجات

التطويرات الحديثة فى الطرق الآلية لتجميز العينات الخاصة بتحليل المبيدات Recent developments in automatic sample preparation techniques

: Introduction مقدمــة

الالية في الكيمياء التحليلية انجاها يعاني من نقص التعريفات القبولة . ويقوم صناع الاجهزة بوصف منتجاتهم على انها كاملة الالية اذا كان الجهاز يقوم بعمل واحد فقط بصورة اتوماتيكية ، وعلى سبيل المثال وسائل او اجهزة تداول البيانات . ولقد فكر علماء الاتحاد الدلولي للكيمياء البحة والتطبيقية من خلال اللجنة الخاصة بالتسميات والمسطلحات المتداولة في التحليل تقديم تعريفات صامرة ووضع مسميات دولية شائمة . ولقد قامت اللجنة بالتفرقة والتعميز بين الميكنة والآلية الذاتية المسائلة على التعريف الموضوعات المرجود لها اشرطة ترجيع المعلومات . ويستخدم الاصطلاح الاعميل المشطوبوات في ما لكوساء القالية القالية القالية المرابعات المسلمات التطويرات في الكوساء التحديد المشائلة المسلما التطويرات في الكوساء الكوساء التحديد التحديد المسلما التطويرات في الكوساء الكوساء التحديدية المسلما التطويرات في الكوساء التحديدية التحديدية المسلمات التحديدية الكوساء المسلمات التحديدية المسلمات التحديدية المسلمات التحديدية المسلمات التحديدية المسلمات التحديدية التحديدية المسلمات التحديدية المسلمات التحديدية المسلمات التحديدية التحديدية المسلمات التحديدية المسلمات التحديدية المسلمات التحديدية المسلمات المس

عندما يراد الانتقال من الطريقة اليدوية الى الآلية يصبح من الأهمية تعريف المواصفات المطلوبة لاحتياجات التحليل . والطريق البسيط هو ميكنة الخطوات اليدوية مباشرة . وليس هذا افضل الاساليب لأن التكنولوجيات الجديدة واستخدام النظم الآلية يسمح بوجود البدائل ، ومن السهل تعديل الطرق الآلية . ولو ان تعريف مواصفات التحليل ليس سهلا نظرا لضرورة اعتبار متطلبات القائم بالتحليل وطلبات طالب التحليل وحاجة المستهلك لنتائج التحليل .

وسنتناول في هذا الجزء الخبرات والتحويرات التى ادخلت على طرق التحليل الذاتية . وقد استنع ذلك تكثيف استخدام طرق الانسياب المستمرة Continuous flow techniques وهى تتطلب خيرات كبيرة ومعرفة في الكيمياء الخاصة بطرق التحليل واخذ العينات وكذلك درست حدود هذه التكنولوجيات كما سيرد ذكره في الآتى :

: Liquid /liquid solvent extraction الاستخلاص بالمذيبات

من اكثر طرق الاستخداص شيوعا في المراجع العلمية ما يعتمد على استخدام المذيبات بينما
لا يوجد او يوجد القليل من المراجع عن النظم الآلية الذاتية . ولكى يحصل القائم بالتحليل على
انتائج موثوق بها من استخدام النظام الآلي يجب ان تتوفر لديه معلومات كافية عن اللوبان النسبي
المركبات مجال الدراسة في الأوساط المختلفة . وفي الطرق اليدوية يتحصل على هذه المعلومات من
جراء الاستخلاص المتعدد واعادة الفسيل التي يقوم بها المختص ، بينما في الطرق الآلية تدخل هذه
المعايير في مواصفات الجهاز نفسه (مدخلات) .

والاستخلاص بالمنيبات يمكن ان يكون آليا ضمن طريقة التحليل بالانسياب المستمر . ويجار التنويه الى ان طرق إستخدام اجهزة التحليل الذاتية التقليدية وكذلك طرق الانسياب والحقن Flow التوريق المنتخل منشخة تندفع السائل في احد خطواتها على الإستخلاص بالمنيب . وفي جميع هذه الطرق توجد مضخة تندفع السائل في ملف الخلط الذي غالبا ما يكون مملوء بكريات زجاجية وتكون الاوساط مفصولة في جهاز فصل بسيط يسمح بحدوث طبقات بين الاوساط المائية والعضوية . ويمكن اعادة ضخ احد أو كلا وسطى المنيين في وصلات الجهاز للتفاعلات الاضافية أو للقياس . ولو أن النسبة بين العينة ومادة الاستخلام Sample / extraction ratio تختلف في حدود الطرق المستخدة الا ان التركيسر الاقصى اللازم للعمليات الجيدة يكون ٣ : ١ مذيب / عينة .

ومن الاهمية بمكان التصميم الصحيح لنظام فصل الأوساط وضبط معدل ازالة الأوساط من هذا الجهاز (النظام) . وفي حالة التقديرات الماتية ، اذا دخلت بعض الفقاعات في المذيب العضوى في مجرى سريان المركب خلال الخلية تعطى قراءات مضللة . ونقدد طبيعة انابيب المضخة كفاءة العملية ، وحاليا حدثت تطويرات كبيرة في صناعة البلاستيك واستخدام طرق المزاحة امكن من خلالها التغلب على بعض المشاكل . ويمكن ع طريق النبخير التقنى حتى الجفاف زيادة كفاءة عامل التركيز للمستويات المقبولة . وفي هذا المجال تستخلص العينات في مذيب متطاير يوضع في حاجز خامل متحرك يمر فوقه تيار هواء او تفريغ . وبعد ان يتبخر المذيب تعاد الخابة الهينة في مذيب اخر عندما يتحول الحاجز في قسم جديد من الوصلات في الجهاز . وهذه الخابة الهينة في ماني سائل . ولقد تم وصف الإستخلاص بالمذيب في طريقة الانسياب كما في الكروماتوجرافي السائل . ولقد تم وصف الإستخلاص بالمذيب في طريقة الانسياب

توجد طرق مختلفة للتحكم في مرحلة فصل الأوساط في نظم التحليل المتميزة والمنفصلة ، ولقد تم valis ما 197V بتطوير ولقد تم وصف النظم الساكنة static والحركية valis . وقام valis عام 197V بتطوير النظام الحركي باستخدام قوة الطود المركزي ، حيث استخدام وعاء له شكل الفنجان محمول على ملف ذو حافة مثقبة متصلة تشبه الفنجان ، وعند الاستخدام يوضع الجهاز داخل وعاء الجمع واذا كانت اللدغة مصنوعة من مادة محية للماء مثل sintered glass أن الماء مرة الدوران واطبة تاركا المذيب العضوى في الكأس . وزيادة سرعة الدوران بعد ذلك الجمع عند سرعات دوران واطبة تاركا المذيب العضوى في الكأس . وزيادة سرعة الدوران بعد ذلك عمل على على والمسلط المنفوى . ووجود السطح البيني الكاره للماء مثل الـ Sintered PTFE يعمل على غير ثابت وهذا يتطلب احلال مستحدر او اعادة التجديد ، وهذا القصور تسلب العديد من نميزات غير ثابت وهذا يتطلب احلال مستحدر او اعادة التجديد ، وهذا القصور تسلب العديد من نميزات للتطبيق من قبل وكالة العام الطبح الملادة المرادة الدين في الموادة المرادة المنتخدم حديثا بواسطة Arndt النظام الآلي الذي وضعه Anderson عام ۱۹۷۷ ، وكذلك استخدم حديثا بواسطة Arndt . (احداد المساد) السائل Solid - Liqid . (احداد المتحلاص الصلب / السائل Solid - Solid - Solid - Liqid . (احداد المتحداد عملية الغماد الموادة المرادة المستخدم حديثا بواسطة Solid - Solid - المتخاص الصلب / السائل Solid - Solid - Solid - Solid - Solid - Solid - Solid المستخدم حديثا بواسطة المستخدم المستخدم حديثا بواسطة المستخدم حديث بواسطة المستخدم حديثا بواسطة المستخدم حديث بواسطة المستخدم حديث بواسطة المستخدم حديث بواسطة المستخدم حديث بواسطة المستخدم عديث بواسطة المستخدم حديث المستخدم عديث المستخدم عديث المستخدم عديث المستخدم المستخدم المستخدم المستخدم المستخدم

حديثا نم تصميم جهاز فصل باستخدام اسلوب حديث بواسطة البحاث & Williams من سبيكة مثقبة مصنوعة من الاساسيات ان الفصل يتم عن طريق امتصاص الوسطين في قرص من بسبيكة مثقبة مصنوعة من النيكل كروم محمولة على ذراع متحركة آليا . ويؤدى تنظيم السرعة الزاوية وقوة الطرد المركزي على القطرات خلال القرص المثقب الى فصل احد الوسطين عن الآخر . . . وعن طريق ضبط سرعة دوران القرص المثقب مع الحركة الالكترونية الرأسية يمكن للقطرات المثقبولة ان تترك القرص وتصطاد بضرب جدر الاوعية الزجاجية . وتزود الاجزاء القاعدية من النظام بصمامات تمكن من سحب وازالة القطرات المفصولة وادخالها في عمليات اخرى تبعا للتصميم . وباستخدام جهد بين القرص الدائر والالكترود المرجود على بعد ه ملليمتر من حافقة موتور الدوران يحدث تيار بمجرد زيادة سرعة الدوران بقدر كافي يوقف دوران القطرات السائلة . وهذه الاشارة . تعير علامة للموتور للاستمرار في الدوران على سرعة البية .

والجهاز الموضح في الشكل (١) يفي بالغرض حيث يصنع جسم وعاء الاستخلاص من زجاج البيركس . ويحدث الانفصال بامتصاص الوسطين في قرص قطره ٢ سم من سبيكة النيكل كرم (A) والسطح العلوى على شكل قبو . والقرص محمول على نهاية قضيب من الصلب الغير قابل للصدأ (B) يلف بواسطة موقور كهربي . والقرص والقضيب والموتور يمكن ان تتحرك على طول محور الدوران لأى من محطات الحركة الثلاثة . والماكينة تظهر عند محطة القاعدة مع القرص المنقب خلال الوعاء الداخلي (C) وحولها يوجد طوق (D) مكونا الجيب الحلقي الاولى (E) (B) . الطوق نفسه يكون الجدار الداخلي للجيب الثاني (F) والجدار الدخارجي يعتد لأعلى لتدعيم الفطاء (G) . ويتم تثبيت الوعاء الداخلي والجيبان بصمامات الصرف ، ويمرر قطعة من سلك البلاتين خلال الفطاء الى الإجزاء الزجاجية على مستوى الجيب الأول .

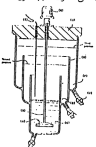


Figure 1. Schematic layout of centrifugal seraration system (11). شكل (۱): شكل يوضع نظام الفصل بالطرد المركزى

عند التشغيل يضخ مخلوط السوائل المراد فصلها في الوعاء بما يغطى القرص عند محطة القاع . ويضبط القرص غير وضع يسمح له بالدوران السريع ثم تخلط السوائل جيدا ويتجانس ، ثم يوقف درران القرص في وضع يسمح له بالدوران السريع ثم تخلط السوائل جيدا ويتجانس ، ثم الوقت يبدأ الموتور في تدوير القرص وتزداد السرعة تدريجيا حتى يتوقف خووج قطرات الوسط الاول الوقت يبدأ الموتور في الدوران على سرعة ثابتة لمدة ١٥ ثانية ولمدة كافية لاكتمال خورج السائل الأول من القرص ، يرفع القرص سرعة ثابتة لمدة ١٥ ثانية ولمدة كافية لاكتمال خورج السائل الأول من القرص ، يرفع القرص المدة ١٠ ثانية اخرى وبعدها يعاد الى وضعه السفلى . وتكرر العملية بعد ذلك . ويتحصل على المشغل الكهروميكائيكي المستقيم والمؤتور المستخدم في دوران القرص من شركة Portescap على المشغل الكهروميكائيكي المستقيم والمؤتور المستغين عليا الوضع على احد الوسطين بصورة عالية النقاوة (١٠١٠) عن طريق ضبط حساسة كاشف القطرات ، في العادة تكون نقارة الوسط الثاني ٧٠ – ٧٥٪ وقد استخدم الجهاز ما لعليد من مخالط المذيات مثل الكلوروفوره والماء .

وسبيكة النيكل كروم متوفرة لدى شركة مجموعة Dunlop Aviation تخبت الاسم التجارى Retimel وهو مناسب لأن قابليته للوسط العضوى اكبر منه للوسط المائى وهذه تعتبر من احد المميزات . ولتحقيق قابلية متساوية لكل وسط تطلى الاقراص بالذهب لمدة ١٠ دقائق باستخدام تيار قوته ٣٠٠ مللى امبير . ومن الافضل ان تشكل السبيكة بحيث تكون الثقوب على السطح بعد الميكنة . ويستود الجهاز بمسزيل للشرارات الكهربسية من شركة Pantograph .

في نظم الاستخلاص بالمذبيات بالطرق المنير حركية تستخدم وحدات حساسة للتحكم في انسياب السوائل من خلال مجموعة من الصمامات . وفي البداية استخدم نظام مكون من زوج من الاكترودات وصمام معين . ولا ينصح باستخدام هذا النظام في حالة المذبيات القابلة للاشتمال مثل الاثير . وفي هذه الحالات يعفض من خطورة الاشجار اذا حدثت شرارة كهربية بين الإلكترودات . ويمكن استخدام البدائل وهي كاشفات لربط الاوساط الموصلة مع وحدات استشمار للتوصيل الكهربي . ويفضل أن يكون الكاشف خارج الأوساط العضوية / المائية . ومن الناحية المملية تلعب سرعة التقليب دورا هاما حيث ان السرعة العالية جدا تؤدى الى تكوين مستحلب غير مستقر . ولا يوجد نظام واحد لوسط الاستشمار المرتبط Phase boundary sensor على مستوى العالم .

التطاير الوميضي في التحاليل المستمرة الانسياب

Flash vaporization in continuous flow analysis

فى التكنولوجيا المعروفة technican API وجد ان اختبار التقطير الوميضى له استخدامات متعددة ، وهو انه اسلوب بسيط للتنقية تمكن من ازالة جميع المركبات المتداخلة من الجواهر الكشافة المتدفقة . ومنذ تقديم التكنولوجيا (AA2) بدأ نسيان الاسلوب الاول وهذا قد يرجع إلى نقص الوحدات المجهزة تجاريا . وآخر وحدة صممها How & Duncombe عام ١٩٦٧ استخدمت لتقدير الالدهيدات والكيتونات في المزارع التجريبية للكائنات الدقيقة . ولقد استخدمت الرحدة التي صممها Sawyer & Dixon عام ١٩٦٨ في تقدير الكحولات والاحماض في البيرة ثم تم تطوير الطريقة وتحسين معايير القياس ثما ادى الى التغلب على تذبذب التتائج في النظام الأولى الذى فيه مصادر مختلفة للعمليات خارج نطاق التحكم نظرا لاختلاف الظروف في الملف . وبالاضافة الى ذلك فان فصل المواد الغير متطايرة النائجة كعوادم عن الوسط المتطاير يحدث خارج اناء وحدة التقطير . وتعتبر فقاعات الهواء الموجودة في المواد السارية مسئولة عن بعض العمليات .

ان استخدام هذه الوسيلة في التحليل الروتيني للعينات على مستوى العالم تؤكد اهمية الالمام باصول الكيمياء في هذه العمليات ، حيث تستخدم في تخليل البيرة والخمور لتقدير نسبة حامض الكحول ومحتوى السكر . بالرغم من ان الطريقة البنت كفاءة في محاليل الكحول والماء . اظهرت التحاليل ان النتائج الخاصة بعينات البيرة كانت منخفضة وهلا يرجع الى احتواء العينة على بعض المراد البروتينية التي تؤثر على معدلات تقطير الكحول بما أعطى نتائج مختلفة . ومن ثم تؤدى اضافة المراد النائرة (١. ٩٠ ترنكس) تيار الماء المندفق للتغلب على التذبلب . وتحتوى الخمور على ٣٠ ٪ (وزن / حجم) سكر بما يعطى اختلافات مؤثرة على معلل التقطير لأنبها تعادل الصامض ٢ سكر ومحول ٢ ٪ امونيا الى ماء الغسيل شحسن من كفاءة التقطير لأنبها تعادل الحامض ونلغي السكر .

وحيث ان وحدة التقطير الوميضى كما وصفت اعلاه لها العديد من الاستخدامات فى الطريقة (AA2) الا انها يمكن ان تدمج مع تكنولوجيا الطريقة (AA2) الا انها يمكن ان تدمج مع تكنولوجيا الطريقة (AA2) الاتباد التحويث لهذا التكتيك مميزات عديدة تفوق الطرق التجارية اعتمادا على الغلاف الغازى .

: Chromatographic applications استخدام الكروماتوجرافي

تم جعل العديد من الاستخدامات الكروماتوجرافية تعمل بصورة آلية خاصة حقن العينات وكذلك بخهيز النتائج وعمل التقرير . ويمكن ان تستغل قوة فصل العمود في عمليات ما قبل المماملة . وقد طور جهاز آلي لتحليل Furfur aldehyde في عمود الماملة . وقد طور جهاز آلي لتحليل Furfur aldehyde في عمود الكروماتوجرافي الخازى المرتبط بالجوهر الكشاف اللوني المتخصص في تيار السائل المستمر في التدفق . ويزود الجهاز بوحدة ترجيع ما يزيد من طول فترة حياة الممود ويزيل الإيارو كربونات الشعيلة من تيار الغاز ، وتعطى الطريقة قمة فردية واحدة على الكروماتوجرام للعينات المحتوية على الفروفراللدهيد الذي أمكن تعريفه باشارة أو ومضة (a) وكذلك فترة الارتباط Pacetation time لهزو ورمضة (b) وكذلك فترة الارتباط Pacetation time بهزاز كروماتوجرافي الغازى التقليدى المزود بمحتمن آلي ويبا سربان السائل ، ويستخدام التصميم جهاز الكروماتوجرافي الغازى التقليدى المزود بمحتمن آلي ويكشاف تقليدى يمكن استبداله بعهاز قياس الالوان . ويمكن ان يزود الجهاز بكاشفات اخرى تعطى مزيدا من التقديرات مثل الالدهيدات في دخان السجائر .

وغالبية النظم التجارية المرتبطة بالكروماتوجرافي الغازى والـ HPLC تعطى قليل من الاهتمام

لمشكلة تجهيز العينات . ومن الناحية المعلية هناك امثلة قليلة تشير الى عدم اهمية المعاملة المسبقة قبل الحقن في العمود . ولقد وضع نظام متكامل الالية لتحليل الايثانول في بعض المركزات العطرية . وهناك بعض الاجهزة ادمجت فيها المعاملة المسبقة بناء على النظام الذاتي للتحليل لجهاز المعلومية . ويستخدم اسلوب خاص في الخين المعادية من الموسلات الى عمود الكروماتوجرافي الغازى . وتوجه العينات التي سبق معالجتها للاناء البين سطحي باستخدام صمام ثنائي الانجاهات . ويتم حقن محلول واحد ميكورليتر في عمود الكروماتوجرافي الغازى خلال الانبوبة الشعرية باستخدام فلم الفارة واحد المختل العروماتوجرافي المنائل على الضغط . ويتم حقن محلول واحد وحديثا تم عمل نفس النظام مع جهاز الكرماتوجرافي السائل على الضغط . HPLC ويقوم الصمام الحيات بسطح الحقن .

: Conclusions الاستنتاجات

حديثا تم تطوير مجالين ذات اهمية مجارية الأول يتمثل في ادخال طرق الإنمكاس بالاشعة غت الحمراء مما ادى الى تفادى العديد من المعاملات المسبقة اللازمة للتحليل التقليدى والثانى استخدام الانسان الالى لميكنة جميع العمليات اليدوية . وقد تم ادخال هذا التكنيك في البداية لتقدير الرطوبة ونسبة الزيت والدهن في منتجات الحبوب . وتم تطوير العديد من الأجهزة في شركات مختلفة وتم احلال مجموعة من الطرق والخطوات الكيميائية بمقاييس كهربية في كل من المناطق الستة للاشعة مخت الحمراء بالمعايرة مع نظام الكمبيوتر المناسب ولقد ساهم هذا النظام في حل الكثير من المشاكل .

قائمة المراجع REFERENCES

- 1 . R. Sawyer and E. J. Dixon, The Analyst 93 669 (1968)
- R. Sawyer and E. J. Dixon, The Analyst 93 680 (1968)
- 3. R. Sawyer, E. J. Dixon and E. Johnson, The Analyst 24 1010 (1969)
- R. Sawyer, E. J. Dixon, R. G. Lidzey and P. B. Stockwell, The Analyst 95 957 (1970)
- 5. J. M. Carter and G. Nickless, The Analyst 95 148 (1970)
- 6. Bo karlberg and S. Thelander, Anal. Chim. Acta 98 1 (1978)
- 7. G.G. Vallis, UK Patent application 14964/67 (1967)
- 8 . N.G. Anderson, Am. J. Clin. Pathol 53 778 d(1970)
- R. W. Arndt, W. Schurmann, H. Bartels and H.D. Werder, J. Automatic Chemistry 1 28 (1978)
- J.G. williams and P. B. Stockwell, UK Patent application 8023547 (1980)
- J. G. Williams, P. B. Stockwell, M. Holmes and D. G. Porter, J. Automatic Chemistry 3 82 (1981)
- 12. Trowell, Lab. Pract. 18 144 (k1969)
- P. B. Stockwell, Proc. Anal. Div. Chem. Soc. 12 273 (1975)
- R. H. Mandi, L. H. Weinstein, dJ. S. Jacobson, D. C. McCune and A. E. Hitchcode, Automation in Analytical Chemistry, Proc. Technicon Symposium. Tecnicon Inc./ Mediad Inc., New York pp. 270-273 (1966)
- 15. J. Keay and P.M.A. Menage, The Analyst 95 379 (1970)
- R. E. Duncombe and W. H. C.K Shaw, Automation in Analytical Chemistry 1966 (Proc. Techniscon Symposium), Vol. 2, Mkediad Inc., New York pp. 15-18 (1967)
- R. G. Lidzey, R. Sawyer and P. B. Stockwell, Lab. Pract. 20 213-216 and 219 (1971)
- N. Jennings, N. G. bunton, N.T. Crosby and T. G. Alliston, J. Assoc. Public Analysts 16 59 d(1978)
- 19. R. G. Lidzey and P. B. Stockwell, The Analyst 99 749 (1974)
- 20. P. B. Stockwell, Lab. Pract. 27 715 (1978)
- P. B. Stockwell and R. Sawyer, Anal. Chem., 42 1136 (1970)
- K. H. Norris and J. R. Hart, Proc. Internat. Symp. (1963) on Humidity and Aloistrine, Reinhold, New York, pp. 14 and 19-25 (1965)

الفصيل السيابيع

- اساسيات عمليات الاستخلاص والتنظيف في تقدير المخلفات

- * مقدمـــة
- * الاستخلاص بالمذيبات
 - * طرق تنظیف العینات
- * تركيز العينات في المستخلصات
 - * طرق عامة للفصل

اساسيات عمليات الاستخلاص والتنظيف فى تقدير المخلفات Extraction and clean-up procedure

مقدمـــة:

الخطوة الأولى في تخليل مخلفات المبيدات تتمثل في عزلها وفصلها من المواد النباتية أو الحيوانية من خلال الاستخلاص بالمذيبات العضوية . يجب اختيار المذيب المناسب بحيث يكون قادرا على فصل المبيد باسلوب مناسب وبكفاءة مؤكدة ومستمرة دون أن يستخلص كميات كبيرة من المواد المتناخلة في العملية وكذلك تكون له المقدرة على تأدية العمل مع مجموعة كبيرة من المياتات (المحاصيل) بدون حاجة الى تحويرات جوهرية مع كل محصول . نود الاشارة في هذا السبيل الى ان عدم فهم القائم بالتحليل لأهمية وأصول عمليات الاستخلاص والعوامل المحلدة للكفاءة وكذلك عدم المعرفة الى فشل في كثير من الحالات التي اضطلع بها المؤلف خاصة مع المبيدات من التربة المعاملة باستخلاص المبيدات من التربة المعاملة باستخلام الكلوروفور وتكوين كريات صغيرة جدا أدت الى نقص في كفاءة الاستخلاص بما لا يزيد عن * ٤ ٪ وبعد القراءات تأكد ضرورة تجفيف العينات أولا ثم اجراء عمليات الاستخلاص بالمنجدا الماملة والماملة والماملة على المبيد وهذا لا يصلح شحت جميع المؤرف ومع جميع المبيدات . على الباحث ان يوف معني القطبية وكيفية اختيار الملايب والتوافق بين مخاليط المذيبات وعليه ان يلم كذلك . بمواصفات ومحويات الميات محل التحليل .

ولقد استحدثت التكنولوجيا الحديثة امكانية استخلاص العينات بطرق متقدمة جدا وسهلة وبسيطة ولكنها مكافة في البداية بسبب ارتفاع اسعار الاجهزة ذات الكفاءة العالية وما يترب عليها كما شاهدتها في معامل وزارة الزراعة الامريكية في ولاية ميرلاند عام ١٩٩٤ . وهناك طرق كما شاهدتها في معامل وزارة الزراعة الامريكية في ولاية ميرلاند عام ١٩٩٤ . وهناك طرق للتحليل والكنف من مخلفات الاستخلاص . وليكن معلوما ان لكل طريقة بميزات ويتلافي العيوب والاساس الذي لا لكل طريقة بميزات ويتلافي العيوب والاساس الذي لا لكل طريقة بميزات ويتلافي الميرب والاساس الذي لا يقبل الخطأ هو معدل الاسترجاع واي طريقة او مذيب تعطي معدل استرجاع عالية يمكن الوثوق فيها ولا يجب ان يكون العامل محدد الاختيار طرق قليلة النفقات خاصة ذا كنا بصدد الاضطلاع بمشكلة الخلفات في المواد الغذائية أو الهواء أو الماء وغير ذلك من المكونات البيئية ذات الصلة الوثيقة بصحة الانسان . لا يجب ان يختار المذيب بصورة عشوائية وانما ينصح بالرجوع الى الجداول المعنية في كتب ونشرات تخليل المبيدات ..

* الاستخلاص بالمذيبات Solvent extraction

فى السنوات الاخيرة إستحدثت العديد من نظم استخلاص المبيدات من المحاصيل المختلفة . ولن نتعرض فى هذا المقام لهذه النظم بالتفصيل ولكن سنكتفى فقط بالنظم والخطوات التى لبت نجاحها في تخقيق استخلاص معقول تبعا لاحتياجات التحليل . كما سبق القول على القائم بالتحليل ان يراعى وبدقة فهم طريقة التحليل قبل ان يحدد ويشرع في الاستخلاص ، وعلى سبيل المثال اذا كان التحليل يشمل مبيد اللندين والطريقة المتبعة تعتمد على الكشف عن حلقات البنين في المركب فلا يجب بل لا يمكن التفكير في الاستخلاص بالبنين . ونفس الشئ مع الكلفين (وهو مبيد اكاروسي واسع الانتشار) يعتمد التقدير النهائي له على الكشف عن الكلوروفورم لمنائك ويدم المنائل استخدام الملايات الكلورينية العضوية في عمليات الاستخلاص .

اذا لم تكن بيانات نقاوة المذيبات العضوية التى تستخدم فى الاستخلاص متوفرة ودقيقة يجب تقدير هذه المذيبات للتأكد من نقاوتها خاصة المديبات الكلورينية مثل الكلوروفرم والميثيلين كلوريد ووابع كلوريد الكربون . لأن هذه المديبات تكون الفوسجين وهو غاز سام لا يخشى من تداخله مع طريقة الكشف فقط ولكن يخشى من خطورته على القائم بالتحليل . المديبات يجب ان تقطر في الجهزة زجاجية مع تفادى ملامستها لأية اغطية بلاستيكية أو مطاطية بخلاف التيفلون . المديبات الايثيرية يجب ان تقطر من البيروكسيدات . وليكن معلوما ان الاوائى الزجاجية المحتوبة على بيروكسيدات الايثير لا يجب ان يسمح بجفاف المستخلص فيها . لقد ثبت حدوث فقد كبير عند تجفيف المستخلصات المحتوبة على المبيدات الكلورينية العضوية وكذلك الفوسفورية لقلة ثباتها .

لقد ثبت أن الاستخلاص بالمنيبات (المبلول) Wet processing extracts ملائمة لاسترجاع معظم مخلفات المبيدات الموجودة في المستخلصات وهناك طريقتان لاستخلاص المبيدات فيما علما الذائب في الماء تتحمل المستخلم مخلوط البنزين والكحول أو الكلوروفورم من المواد الزاعية العالم أو الجمهورة . الأولى تتحمل في بالإستخلاص بالرج مع الملبب وهذه تتحميز بالمقدرة على استخلاص المبيد دون المواد المتداخلة وهي تفيد وينصح بها في حالة المنحضر والفاكهة المحتوية على المبيدات السطحية التي لا تمتص في الداخل في الانسجة النباتية . تقطع العينات الباتية الى قطع صغيرة لا تتعدى البوصة كما في الكرب والنفاح والغوخ وتوضع في وحدة الإستخلاص محجم من الملبب يساوى أو ضعف وزن العينة ويتم الرج لملة نصف صاعة على الاقل وبعد ذلك يتم الترضيح على الورق أو من خلال كبريات الصوديوم اللامائية للتخلص من الماء . يجب التأكد

الطريقة الثانية تتمثل بخلط العينة وتكسيرها مع مذيب او اكثر في الخلاط الكهربي وهي تصلح مع معظم المبيدات ولقد ثبت ان استخدام مذيبين افضل . يفضل ان يكون الخلاط مناسبا لإستخدام المذيبات العضوية (زجاج) ويتفادى الغطاء البلاستيك ، كما يجب ان يكون الخلاط غير قابل للكسر ويفضل العديد من البحاث تكسير العينات النبائية مع كحول الإيثايل او الايزوبروبايل قبل اضافة المذيب الغير قابل للخلط مع الماء والاخير يضاف في حدود ٢ ملليلتر لكل جرام مادة نباتية .. هناك طرق كثيرة للإستخلاص نذكر منها: (١) الطريقة العامة باستخدام زوج من الملنيات وهذه تتميز بالسرعة والكفاءة العالية في الاسترجاع وعدم تكوين مستحلبات. لكل جزء عينة يضاف ٢ جزء بنين واربعة اجزاء من الكحول الايثيلي او الايزوبروبيل ثم يتم الخلط في الخلاط لمدة ٤ - ٥ دقائق ويسكب في اتابيب جهاز الطرد المركزي حيث تتركز المادة الصلبة في قاع الانبوبة بعد الرج . تؤخذ الطبقة العليا السائلة في قمع فصل سعة واحد لتر (٣٠٠ - ٤٠٠ مالميلتر من محلول ملحي مشبع لكسر المستحلبات في كل قمع) ثم يضاف حوالي ١٠٠ ملليلتر من محلول ملحي مشبع لكسر المستحلبات ثم يضاف الماء حيث ينفصل البنزين ويتم استبعاد طبقة الماء . يتم طب مستخلص البنزين ويتم استبعاد طبقة الماء . يتم على مستخلص البنزين بالماء ويجفف بكمية من كبريتات الصوديوم اللامائية . ان استخدام كمية غسل مستخلص البنزين بالماء ويجفف بكمية من كبريتات الصوديوم اللامائية . ان استخدام كمية كبيرة من الكحولات تعمل على يخفيف العينات ومنع تكوين المستحلبات التي تسبب مشكلة كبيرة من الكوريب افضلية استخدام كبيرة في الإستخلاص بالمقارنة بعذيب واحد في استرجاع مبيد DDD من السبانيخ المجهزة في العلب وكانت النظم بنزين منفرد بالمقارنة مع نظام البنزين – ايروبروبايل .

في حالة المبيدات الفوسفورية العضوية الجهازية والتي تمثل في داخل الانسجة النباتية يستخدم مذيب الكلوروفورم لاستخلاص نوانج التمثيل بمعدل ٤ - ٥ اجزاء كلوروفورم لكل جزء نباتي . ان استخلاص المواد الدهنية والزيتية من اصعب المشاكل التي تجابه القائم بالكشف عن مخلفات المبيدات لأن المهمة تتمشل في فصل المبيد من اللدمن أو الزيت . من احس الطرق اجر الج الاستخلاص بعذيب الاسيتونتريل في الخلاط مع العينة ثم يجرى طرد مركزى للمخلوط ثم تفصل طبقة الاسيتونتريل ويعاد الإستخلاص للمواد الدهنية مرة اخرى بنفنس المذيب ويفضل استخلاص للمواد الدهنية مرة اخرى بنفنس المذيب ويفضل استخدام ٢ جزء من الاسيتونتريل لكل جزء مادة نباتية وتكرر عملية الاستخلاص ثلاثة مرات وهذه كافية لاسترجاع معظم المبيد . بالنسبة للفصل من دهن الحيوانات تتبع نفس الطريقة فيما عدا فصل الاسيتونتريل بالترشيح على ورق وانمان رقم (١٣) ونحصل على تتائج افضل اذا تم تبريد

فى حالة بعض المواد الدهنية كشمار الافركادو يتم الاستخلاص بالهكسان ثم يفصل بالطرد المرتخلاص المباشر بالاسيتونتريل يسمح المركزى ويعاد الاستخلاص المباشر بالاسيتونتريل يسمح باستخلاص العديد من المواد الذائبة فى الماء . يمكن نزع المبيد من الاسيتونتريل باضافة الماء بحيث لا يزيد تركيز الاسيتونتريل عن ٢٠ ٪ ثم يستخلص المخلوط بالهكسان او الكلوروفورم او البنان . فى بعض الحالات يكون الاسيتونتريل محويا على كميات كبيرة من المواد الدهنية وهذه يمكن ازالتها بتخفيف الاسيتونتريل بالماء حتى تركيز ١٥ ٪ ثم يمرر المخلوط خلال عمود من الالومينا .

هناك جلل كبير بين رجال تخليل المبيدات عن تخزين المستخلصات ويمكن ببساطة شديدة الرجوع لما نشره البحاث Patterson and Lehonan عام ١٩٥٣ من ان المحاليل المستخلصة يجب ان تخزن بخت ظروف لا تسمح بحلوث اى تغير فى المبيد حتى يحين موعد التحليل النهائى

. اذا لم يكن هناك مفر من التأخير فى التحليل يجب اجراء بخرية استرجاع recovery شحت نفس طروف الاستخلاص . وحتى بخت الظروف المناسبة لا ينصح بتخزين المستلخلصات لمدة طويلة . يجب ان تخزن المستخلصات على درجة الصفر المثوى فى زجاجيات محكمة الغلق حولها الومنيوم ويجب تجنب لف الأغطية بالشمع حيث انه يلوب بسهولة فى المليبات العضوية وليكن الومنيوم ويجب تجنب لف الأغطية بالشمع حيث انه يلوب بسهولة فى المليبات العضوية وليكن فقد لمبيد السيفين فى الكلوروفورم على درجات الحرارة الواطية جدا ولو ان اضافة القليل من فقد لمبيد السيفين فى الكلوروفورم على درجات الحرارة الواطية جدا ولو ان اضافة القليل من الانهاز لي يساعد فى حفظ السيفين من الانهيا . وخلاصة القول انه يجب تخليل المستخلص النائي اعدادها الا اذا كانت هناك ادارة موثوق فيها تؤكد ثبات المادة الفعالة للمبيد فى الملنيب . يفيد جنا التجاد ما سلوب التجرب باضافة كمية معلومة من المبيد الى كمية معلومة من المستخلص النباتي التحاد المنافري وتوفف على الكمية المختمل وجودها فى العينات وينصح بان تكون فى حدود كمية المبيد المقوى تتوفف على الكمية الحنمة الختمل وجودها فى العينات وينصح بان تكون فى حدود ادخام الكمية المديد المحاسة الطريقة والجهاز .

* طرق تنظيف العينات Clean-up procedures

مع زيادة عدد المبيدات وتعاظم دورها في المكافحة والتوسع الخيف في استخدامها كان لا بد من تطوير طرق مختلفة للكشف عنها في المكونات البيئية وكلما كانت الطريقة اكثر حساسية امكن الكشف عن الكميات الضيئلة وهذا يستدعى اجراء عمليات تنظيف وتخليص العينات من الشوائب والمواد المتداخلة . وكان المنطق القديم يقضي بأنه لزيادة حساسية التحليل يجب زيادة حجم العينة وهذا شئ ليس بالسهل او حتى في المتناول في كثير من الاحيان . ان معظم إن لم تكن جميع طرق التحليل تختاج لتخليص العينات من الصبغات والدهون والشموع وغيرها وهناك طرق تنظيف متخصصة لكل مبيد وما يعنيني هنا تناول طريقة أو اكثر عامة تفيد مع معظم انواع المبينات غما علما عنا تلك التي تذوب في الماء .

معظم طرق التحليل الحديثة تعتمد على اجراء تفاعل مع بعض المواقع او المجاميع الخاصة الموجودة في جزئ المبيد ومثال ذلك لتكوين لون تتداخل المستخلصات النباتية والحيوانية بطريقتين الاولى ان المستخلص يمكن ان يمتع المبيد من التفاعل مع الجوهر الكشاف الملون او المكون للون او الن المستخلص نفسه قد يعطى لون او منتجات لونية عادة صفراء او بنية مع الجوهر الكشاف الملون عساسية الطريقة يجب التخلص من جميع المواد المتداخلة .

فى معظم الاحوال يتوقف نوع ودرجة التنظيف على طبيعة التحليل المطلوب فى المستخلص . اذا كان التحليل يتضمن طريقة يحدث معها تداخل من جميع المواد المضوية يجب ان يتوخى الحذر فى عمليات التنظيف ومثال ذلك عند تقدير مبيد ٢ و ٤ - د حيث يحدث التفاعل اللونى النهائى فى حامض الكبريتيك المركز الساخن . وعلى النقيسض عندما يجسرى الكشسف عن ال ددت في المستخلصات الخالية من الدهن بطريقة Schechter-Haller لا مختاج الا التنظيف بسيط. وخلاصة القول انه يجب اجراء عمليات التنظيف كلما كان ذلك ضروريا حيث انه حتى احسن الطرق في التحليل تزيل كمية من المبيدات. وأى طريقة تنظيف يجب الا يقل معدل الاسترجاع عن ٧٥ - ٨٠ ٪ من المبيد المضاف. يفضل ان يجرى احتبار اولى للتأكد من كفاءة عملية التنظيف بتجربة او تجربتين للاسترجاع ، وقبل البدء في مخليل العينات يجب مع كل سلسلة من المبينات اجراء عينة او اثنين مقواة باضافة كمية معلومة من المبيد للمستخلصات ، كما يجب اجراء تخليل مقارن قياسي بدون مادة نباتية او حيوانية بحيث مجرى عليها جميع خطوات التنظيف مع كل مجموعة من المبينات محل التحليل .

* ١ - تركيز العينات في المستخلصات :

بعد استخلاص المبيد من المادة النباتية او الحيوانية يكون تركيز المبيد قليلا للغاية بدرجة لا تسمح بقياس كميته مباشرة أو يكون ذلك من الصعوبة بمكان لذلك وجب تركيز المبيد عن طريق التخلص من المذيب . التركيز والإزالة يمكن ان تتم بطرق متعددة ولكن نظل طريقتى التقطير والتبخير اكثرها سهولة من الناحية العملية .

* التبخير بالهواء Air evaporation في العديد من الحالات يتم التبخير بامرار تيار هواء
دافع على سطح المينة أو بامرار هواء نقى من خلال مرشح او غاز النيتروجين على العينة الموجودة
في حمام مائي ساخن ويمكن الحصول على الهواء الساخن من خلال مدخان كهربي مزود
بمروحة أو بواسطة مجفف للشعر ، وإذا كان التبخير سيجري بالهواء المار في انابيب المعمل يجب
مروره خلال مرشح قبل الاستخدام مباشرة والمرشع يجب ان يختار بعناية بعيث يكون قادرا على
مراوره خلال مرشح قبل الاستخدام مباشرة والمرشع يجب ان يختار بعناية بعيث يكون قادرا على بعض
الحالات يجب ان تكون الحرارة اقل من ذلك . اخر كمية من المذيب بعد التبخير يمكن التخلص .
منها عن طريق تيار من الهواء الهادى على درجة حرارة المؤفق . وليكن معلوما على سبيل التذكرة
المكال كانت كمية المراد المستخلصة قليلة كلما كانت فرصة فقد الماء اللبخير كبيرة . ومن
المفيد اضافة بعض نقاط من اليثلين جليكول او حامض الاستياريك او اى زيت ابيض حيث تعمل
كمواد حافظة خاصة المبيدات القياسة لتقليل فقدها بالتطابع خلال المراحل الاخيرة من التبخير .

مواد حافظة خاصة المبيدات القياسة لتقليل فقدها بالتطابع خلال المراحل الاخيرة من التبخير .

* هناك التركيز باستخدام وحدات كودرينا – دانيش kuderna - Danish وهو مناسب جدا لتركيز المستخلصات المحتوية على المبيدات والشكل التالمي يعطى نموذج شائع جدا في معامل التحليل .

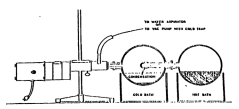


، عمود سيندر .

شكل (٢) : مبخر ومركز

تمارً الوحدة الخاصة بالاستقبال بالمستخلص حتى العلامة الوسطية ثم تضاف قطعتان من مساعدات الغليان وتوضع الوحدة كلها في حمام بخر بحيث يغمس الجزء السفلي (الثلث على الاقل) في الحمام . توضع الوحدة في خزانة الغازات الملائمة والمجهزة خصيصا لذلك حيث تسمح بخروج البخار بعيدا عن عمود سينار synder column يمنع الفقد بسبب سريان الجسيمات في المذيب حيث تصطاد الجسيمات بواسطة المذيب العائد للمستقبلة . البخار الذي يتكنف يعود مرة اخرى الى جوانب القابلات وعنما يقل حجم السائل يتم غسل المبيد في المستقبل ثم ينقل كميا إلى المستقبل ، عندما يتم التقل يزال المستقبل من القابلة ثم يزال المذيب المتخدام تيار هادئ من الهواء . وبجب ان تتأكد من كفاءة هذا المبخر عن طريق اضافة كمية معينة من المبيد في المذيب المراد تركيزه ونقدر معدل الاسترجاع .

* هناك التبخير بالتفريغ Vacum وهو يستخدم غالبا في تركيز المحاليل الحساسة للحرارة . مبخر Rinco يستخدم الأساس الخاص بنشر فيلم وقيق من المحلول على سطح كبير، تدور ثم تعرض الى ضغط سالب . هذه الطريقة تناسب تركيز المستخلصات المحتوية على المبيدات . الشكل (٣) يعطى رسما لهذا النوع من المبخر . عندما يستخدم في تبخير مركز ذو طبيعة مختلفة يجب ان يجرى تجرية استرجاع للتأكد من الكفاءة .



شكل (٣) : مبخر رينو الدوار والذي يعمل بالتفريغ مع وحدة مكثف المذيب واسترجاعه . يقترح للحمام الخاص بالتبريد :

(١) ثلج جاف واسيتون ، (٢) ماء مثلج ، (٣) ماء حنفية مستمر (دائرى)

* هناك طرق ذات صفة العالمية للعمل الروتيني لتقدير المبيدات مثل الكروماتوجرافي الورقي والغازى وطرق التقييم الحيوبية وهذه تتطلب مستخلصات خالية تماما من المواد المتداخلة . لقد ثبت الكفاءة العالية لتنظيف العينات المحتوية على المبيدات تمكن من الحصول على مستخلصات خالية من الصبغات والدهون والشموع . توضع العينة في البداية في البنزين فيما يسمى بالطريقة المبتلة wet benzene والتي طورت بواسطة Cassiol وآخرون (١٩٦٠) ثم تمرر بعد ذلك في عمود يحتوى على البولي ايثلين – الومينا . طريقة البنزين المبتلة تعتمد على ادمصاص الصبغات المتداحلة على الكربون النشط المغسول بالحامض والأنكلاي . ويستخدم مذيب البنزين المشبع مع الماء في حالة المستخلصات النباتية . الماء يعمل على تحوير عمل مواد الادمصاص بحيث تصبح غير قادرة علم، ادمصاص المبيد . بسبب اهمية هذه الطربقة وللتاريخ حيث مر عليها ما يقرب من ٣٥ عاما حتى الآن نشير اليها بالتفصيل: تخلط خمسة اجزاء بالوزن من الأتكلاي مع جزء من الفحم المنشط . يتم تنشيط الفحم بالتسخين مع التقليب لكميات ٤٠٠ ملليلتر فحم مع ١٠٠ ملليلتر ماء مع ٣٠٠ ملليلتر حمض كبرتيك مركز عالى النقاوة لمدة ١ - ٢ ساعة في حمام بخار . يتم ترشيح العجينة من خلال قمع بوخر ثم تغسل بالماء الساخن حتى تتم معادلة المرشح ونتأكد من ذلك باستخدام دليل ميثيل البرتقالي . يتم التجفيف لمدة ٤٨ ساعة في فرن مضبوط على درجة ١٣٠ م . تبرد ثم ترج حتى يتكون المسحوق . يتم تجهيز البنزين المبتل برج البنزين مع ماء مقطر ثم نستبعد طبقة الماء . يتم إستخلاص العينة بالخلط في الخلاط مع البنزين والكحول ثم يطرد المخلوط في جهاز الطرد المركزي لفصل وازالة المواد الصلبة ثم يزال الكحول من البنزين بالغسيل بالماء في قمع الفصل . لا يجب ان يجفف المستخلص قبل الاستعمال . يضاف الى مستخلص البنزين في ٥٠٠ ملليلتر دورق معياري ١٠٠ جم من المادة النباتية ثم يضاف ١٠ جم من مخلوط الادمصاص ثم يرج القابلة لمدة ١,٥ دقيقة . بعد ان يستقر مخلوط الادمصاص يستبعد محلول البنزين خلال ورق ترشيح واتمان رقم ١٢ في دورق معياري سعة ٥٠٠ ملليلتر . يغسل مخلوط الادمصاص خمسة مرات باستخدام ٥٠ ملليلتر من البنزين المبتل وفي كل مرة يستبعد الطبقة الرائقة في دورق معيارى . يتم تبخير البنزين حتى يصل حجمه الى ٣٠ مللياتر باستخدام عمود سنبدر ذو الكرات الثلاثة هنا يصبح المحلول جاهزا للتحليل او لعمليات تنقية اكثر . ولقد اتضح ان هذه الطريقة غير ضرورية في جميع الاحوال بينما البنزين المبتل يمنع ادمصاص المبيدات مع الكربون .

* طريقة عمود البولى إيثلين - الومينا .. درس الباحثان حوزر وزيديك عام ١٩٥٧ التوزيع المجرى للعديد من المبيدات بين الهكسان والأسيتونتريل . ولقد وجد ان الدهون والشموع تبقى في طبقة الهكسان بينم الهكسان بالبارافين المحمل على اكسيد الالومنيوم في عمود وبعد ذلك Eovin وزملاؤه باستبدال الهكسان بالبارافين المحمل على اكسيد الالومنيوم في عمود وبعد ذلك تتم ازاحة المهيدات من العمود باستخدام مخلوط ٢٥٠ تم اسيترنتريل : ما يينما تتبقى الشموع والدهون على المادة الامصماسية في الممود . ولسوء الحظ ان بعضا من البارافين يزاح في العينة وبالدون على المادة الامصماسية في المحمود . ولسوء الحظ ان بعضا من البارافين بالالومينا المغلقة بالبولى المؤدي عام ١٩٥٨ البارافين بالالومينا المغلقة بالبولى الثيلين . هذه الطريقة تزيل معظم الدهون والشموع من المستخلص مع فقد ضيل جدا في كمية المبيد . المديد من المبيدات تزال من العمود باستخلم ٢٥ ٪ استونتريل . ولن اكتب هذه الطريقة بالتفصيل منعا لضياع الوقت وعلى المباحث ان يبذل الجهد ويبحث في المراجع للحصول على الطرق المناسة بما يمكنه من مخقيق أعلى معدلات استرجاع .

* في عام ١٩٦١ تم تطوير طريقة التنظيف باستخدام عمود سليكات الالومنيوم (Coulson وآخرون ١٩٦١) واستخدمت في تحليل المبيدات في المستخلصات النباتية . عندما حدثت نتائج متضاربة مع استخدام عمود الفلوروسيل قام البحاث بتجهيز عمود سليكات الالومنيوم من كلوريد الالومنيوم ورابع كلوريد السليكون . في هذه الطريقة يتم استخلاص العينات بالطرق المناسبة ثم يبخر المذيب . يذاب الجزء الصلب المحتوى على المبيدات في ١٠٠ ملليلتر Skellysolve - B ويجهز العمود بطول عشرة بوصات وقطر داخلي ٨ ملليمتر ويجهز عمودين من التيفلون المملوء باربعة بوصات من سليكات الالومنيوم ٢٠/٤٠ مش مع طبقة ١ بوصة من كبريتات الصوديوم اللامائية في قمة العمود . وهذه تمثل من ٣ - ٤,٥ جم من سليكات الالومنيوم . يوضع المذيب SK. B المحتوى على المبيد مباشرة على العمود . يمكن ازاحة الالدرين وال د د ت باستخدام المذيب -Skel ly Solve- B الذي جمع مع مذيب العينة ، اما معظم المبيدات الكلورينية الأحرى تزاح بواسطة ١٠٠ ملليلتر من الداي ايثيل ايتر في الـ Sk. B اذا لم يكن هناك داعي للفصل يمكن الازاحة مباشرة باستخدام ١٠ ٪ داى ايثيل ايتر في الـ Sk. B . يتم تركيز المترشح باستخدام مبخر كودرنا - دانيش ثم التحليل بعد ذلك . عندما نشرت هذه الطريقة لم تكن هناك بيانات كافية تؤكد امكانية هذا المذيب على إزاحة المبيدات الفوسفورية العضوية من العمود ويظل الفيصل في كفاءة اى طريقة هو معدل استرجاع العينة المنقاة . ولقد طور coulson وزملاؤه عـام (١٩٦١) هذه الطريقة لتحليل المبيدات الكلورينية في الزبد حيث يتم الفصل الجزئي للمبيدات في الاسيتو نتريل من محلول الهكسان للزبدة ثم تعاد للنيب SK. B ثم يمسرر في عمود سليكسات الالومنيـــوم .

* طرق عامة للفصل General separation procedures

لقد نوقشت العديد من طرق الفصل والتنظيف والعديد منها اثبت كفاءة عالية وتم مخويره ليناسب نوع واحد من المبيدات ، وعلى الباحث ان يتاكد من كفاءة العملية عند العمل على مركب جديد من خلال العينات المقواة .. ومن هذه الطرق :

* التوزيع الجزئي partition distribution .. حيث يستخدم نوعان من المذيبات الغير قابلة للامتزاج والمبيد يجب ان يكون قابلا للذوبان في كلا المذيبين بمعدل توزيع جزئي اكبر من (١) اما المواد او المستخلصات الخاصة بالمواد الحيوبة يجب ان يكون معامل التوزيع لها اقل من (١) . المذيبان يجب ان يكونا غير قابلين للذوبان ولهما نقط غيان منخفضة ومن ثم يمكن وفصلهما من المبيد . المدينان يجب ان يختلفا في الكفافة بحيث ان مخلوطهما يكون طبقتان .. ووتوضيح ذلك نقول ان السيكلوهكسان والاسيتوتريل غير قابلين للامتزاج حيث ان كنافتهما على الاسيتوتريل المهدن العادى عيث يتم منخلاص الاسيتوتريل والهكسان العادى عيث يتم ملتخلاص السيج النباتي بالهكسان العادى ثم يتبع ذلك الاسيتوتريل الهكسان العادى ثم يتبع ذلك الاسيتوتريل الي قدم فصل نظيف ثم يضاف الماء والشيصوع في طبقة الهكسان . تتقل طبقة الاسيتوتريل الى قدم فصل نظيف ثم يضاف الماء والهكسان النظيف ثم يرج القصع . الآن اصبحت المبيدات اكثر ذبانا في الهكسان عنه في طبقة الاسيتوتريل والماء ثم تستبعد طبقة الاسيتوتريل والماء ثم شجفف طبقة الهكسان العادى وتخزن للتحليل .

يمكن القول ان الهكسان والاسيتونتريل بمثلا زوجان مناسبان من المذيبات تستخدم لفصل المبينات استخدم لفصل المبيدات من المينات النبائية والحيوانية ... والجدول التالى يعتبر نموذج ولو انه قديم جدا منذ عام المبيدات بين طبقتى الاستونتريل والهكسان . وقد وجد Bureb دولت والمهكسان . وقد وجد Bureb دولت (١٩٥٣) fied and storrs الفصلية مذيب ن.ن - داى ميثيل فورماميد عن الاسيتونتريل في فصل مبيدى الد ددت واللندين . ويفضل استبعاد النيتروميثان من ازواج المبيدات لخطورة الانفجار في الوسط القلوى . ونفس الشيء مع مركبات الايثيلين والفورفورال والفينول التي قد تتداخل مع التحليل اللوني للمبيدات .

* هناك طريقة فصل الدهون والشموع عن المبيدات من خلال بلورة الشموع والدهون الموجودة في المستخلصات النبائية وهذا يتوقف على عدم ذوبائها في الاسيتون البارد . يتم تبخير عينة الاستخلاص ثم يذاب الراسب في حجم صغير من الأسيتون الذى يبرد مما يؤدى الى ترسيب الدهون والشموع دون تكسير للمركب . والمواد المغسسولة تزال بالترشيح تاركة المبيد في مرشح الاسيتون واقسد استخدمت هذه الطريقة لتحليل المثوكسي كلور . ولسقد دمسج الباحثان Anglin and Mckinley .

جدول (٣) : توزيع المبيدات بين الاسيتونتريل والهكسان على درجة حرارة الغرفة .

نسب المذيبيات : الحجم اسيتونتريل وهكسان								
۱ : ۳ (۱) (مـ)		۳ : هـ)	: 1) (1)	(1) (هـ)		۳:۱ (أ) (مد)		المبيسة
۲	۹۸	٤	97 97	9	91	19	٨١	ریلدان میٹوکسی کلور
٤	97	۱۳	۸۷	٣٠	٧٠	٣٢	٦٨	باراثيون
٦	9 £	١٤	۲۸	۳۰	٧٠	٣٢	٦٨	لندين
77	٧٨	٤١	٥٩	٥٩	٤١	٦٦	٣٤	كلوردين
10	۷٥	٤٣	٥٧	٦٠	٤٠	٦٧	٣٢	ددت

طريقة الاسيتون على درجة - ٧٠° م مع عمود الفلوروسيل ويمكن التوصية بهذا الاسلوب لتحليل الـ ددن والمركبات الشبيهة له ويصلح مع العديد من المحاصيل .

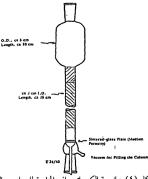
- هناك طريقة التنظيف من خلال عملية التصين وهي محدودة الكفاءة -Saponifica
 منا القليل من المبيدات تقارم التحلل في الوسط القلوى مثل الالدرين والديلدرين والايلدرين والايلدرين حيث يمكن تقديرها بالطريقة اللوئية بطريقة الفينيل آزيد .
- * من الممكن التخلص من المواد المتداخلة مع بعض المبيدات من خلال عمليات الاكسدة المتحكم فيها بشرط ان يكون المركب ثابتا تحت ظروف الاكسدة بينما المواد المراد التخلص منها تكون قابلة للأكسدة . جميع طرق الاكسدة يجب ان تؤكد كفاءتها من خلال العينات المقواة قبل ان تستخدم في الكشف عن المخلفات . من احسن النجاحات في هذه الطريقة ما اجرى على المبيدات الفوصفورية العضوية حيث تتأكسد الى الفوسفات غير العضوى بواسطة احماض البيركلوريك والنائج يقدر باجراء تفاعل لوني مع الموليبيدات .
- * بمكن استخدام طريقة الاختزال للتخلص من الصبغات النباتية الموجودة في المستخلصات . يتم تبخير المذيب ثم يذاب الراسب في الميثانول ثم يشبع المحلول بأكسيد الكبريت . ييخر الميثانول ثم يضاف الماء ويعاد إستخلاص المبيد ثانية في مذيب يترولي . من الأمثلة الناجحة اختزال مجموعة النيترو في جزئ مبيد البارائيون وتخويلها الى مجموعة أمينو ثم تتغير مجموعة النيترو الغير ذائبة في الماء الى مركب امينو يذوب في الاحماض المخففة وهذا يصبح البارائيون المختزل متحررا من بقايا المواد المتناخلة الذائبة في المذيب .
- بمكن تطوير طريقة التقطير بالبخار steam distillation لتنظيف العينات المحتوية على
 المبيدات . يمكن التخلص من بعض الزبوت الطبيعية والشموع بالتقطير البخارى ثم تفصل من

المبيدات الغير متطايرة الموجودة معها . بعض المبيدات تخلل مائيا لتكوين امينات عطرية أو فينولات . معظم الفينولات تتطاير بالبخار فى المحاليل الحامضية بينما الامينات العطرية تتطاير فى الوسط القلوى . يمكن استخدام هذه الطريقة للتخلص من المبيد او نواخج تخلله المائية من الانسجة النباتية ومن ثم تزيد كفاءة وحساسية طريقة التحليل .

* هناك التنظيف بطريقة الكروماتوجرافى chromatography وهو يشمل كروماتوجرافى الادمصاص adsorption والكروماتوجرافى الورقى paper وتبادل الايونات بالراتنجات -ex ion - ex . change resins .. وسنشير فى عجالة بسيطة لهذه الطرق :

** بالنسبة لكرماتوجرافي الادمصاص ثبت كفاءة العديد من مواد الادمصاص مثل اكسيد الالومنيوم والفلوروسيل والأتكلاي وحمض السليسيك في تنقية المستخلصات قبل التحليل . ولقد بدأت اول محاولة ناجحة عام ١٩٥٩ بواسطة Mckinley and Mahon حيث استخدما عمود الفلوروسيل مع مذيبات البتروليم ايثير والايثيل ايتر للازاحة وتمكنا بذلك من فصل المبيدات من المستخلصات المحتوية على الدهون . ولقد استخدم O'Donnell وآخرون عام ١٩٥٤ نظام مزدوج مكون من الادمصاص في كأس الاستخلاص ثم عمود الكروماتوجرافي في تقدير مبيد الالدرين في البداية يعامل مستخلص الهكسان برجه مع خليط الكربون – ايثانول – حامض سيليسيك متبوعًا بعمود كروماتوجرافي مع الاناسول . ولقد استخدم نفس البحاث اكسيد الماغنسيوم (الماجنيزيا) المسحوقة في فصل المواد النباتية من مبيد الديلدرين . ويعيب الماجنيزيا ضرورة معايرتها قبل اي تخليل ومن الشائع استخدام الفحم المنشط والكربون في تنقية المستخلصات قبل التحليل . ومن الضروري معايرة كفاءة مواد الادمصاص والتأكد من خلال بخارب العينات المقواة ، لأنَّ معظم المواد الادمصاصية تختاج لمعايرة مستمرة بعد التخزين . وكفاءة مواد الادمصاص تقاس بحجم المزاح التي تعطى اقصى معدل استرجاع مع اقل فقد في المبيد . المعايرة قد تتطلب وقتا كبيرا خاصة أذا كان تقدير المبيد يتم في خطوات متتابعة بعد الكروماتوجرافي . يمكن الكشف عن مخلفات المبيدات بعد ازاحتها من العمود بالطرق الحيوية باستخدام حشرة الدروسوفيلا او الذبابة حيث يبخر المذيب ويعرض الحشرات لفيلم المبيد ولقد وجد ان معظم الحشرات تقتل بتركيزات في حدود ۱۰۰ میکروجرام .

من الطرق التي يمكن ان تبسط معايرة كفاءة العمود اضافة كمية من المبيد المعلم بالاشعاع في مكان معين من الجزئ إلى المستخلص ثم تجرى عملية الفصل الكروماتوجرافي وتجمع القطفات وتبخر ويقدر المبيد في كل قطفة . وهناك العديد من مواد الادمصاص التي تبت كفاءتها مع المبيدات مثل الالومينا المنشطة والكربون والأتكلاى والسيليكا جيل واكسيد الماغسيوم والالومينا بولى إشيلين ى. ولقد وجد ان الانبوبة الموضحة في الشكل التالي مناسبة جدا لوضع مادة الادمصاص . وهي قد تستخدم مع التفريغ أو الضغط الخفيف . في حالة الحجوم الصغيرة من المنبيات التى تقل نقطة غليانها عن ١٠٠ م يساعد الضغط في الحصول على محلل جيد . يمكن تخزين مواد الادمصاص في اواني مغلقة تفتح عند الحاجة والعمل فقط . بجب الكشف عن سلوك



شكل (٤) : انبوبية الكروماتوجرافي المناسبة للعمل مع التفريغ أو الضغط

المادة الادمصاصية على فترات منتظمة وكذلك يجب الكشف عن سلامة المبيدات للتأكد من سلامتها لمادة العمود .

يمكن للكروماتوجرافي الورقي ان يعمل بنظام الفصل الجزئي حيث تعضد شرائط أو ألواح الورق بالرسط الغير متحرك بلنب على الورقة . الورق بالرسط الغير متحرك بينما قوى الخاصة الشعرية تتحكم في حركة المنبع على الورقة . الاستخدام الاساسي للكروماتوجرافي الورقي يتمثل في فصل المبيدات بعد تقية المستخلص قبل اجراء عملية التنقيط على الورق . في احد التقديرات ثم تنقيط مستخلص الاسيتون من جسم الصرصور على الورق وتم تنقية المستخلص بازاحة مذيب الاستونتريل لمسافة قصيرة ثم تزال الدهون الموجودة في البقعة الاصلية وبعد ذلك يجرى الكروماتوجرافي بالمليب الناسب .

فى السنوات الاخيرة تم تطوير جهاز الكروماتوجرافى الغازى لفصل وتعريف وتقدير المبيدات . ولقد قام Zweig وآخرون (١٩٦٠) بتمرير المستخلص خلال الجهاز ثم قاموا بامتصاص او تجميد المبيد الخارج مع تيار الغاز المتدفق ثم يقاس المبيد باستخدام طيف الاشعة فوق الحمراء أو بأى وسيلة كيميائية أو حيوية . وننصح فى هذا المقام بضرورة تنظيف العينات قبل حقنها فى الكروماتوجرافى الغازى وهذا يعطى فصل جيد ويطيل من عمر العمود .

* إن إستخدام نظام تبادل الايونات بالراتنجات محدود للمركبات التى تتفاعل مع المركبات التى تتفاعل مع المركبات الايونية . وقد قام بعض البحاث باستخدام الراتنجات Dowex لادمصاص الامينو ترايازول من مستخلص الميثانول والماء للنسيج النباتي . الراتنجات الانهونية تستخدم احيانا لادمصاص مبيدات الحشائش الحامضية من المستخلصات المائية للانسجة النباتية مثل ٢ ، ٤ - د . معدل الاسترجاع الواطى قد يرجع الى التفاعل الغير عكسى للمادة الحامضية مع الراتنج .

المراجسع

- Anglin, C., and McKinley, W. P. (1960). J. Agr. Food Chem. 8, 186.
- Burchfield, H. P., and Storrs, dE. E. (1953). Contribs. Boyce Thompson Inst. 17, 333.
- Cassil, C. C., Cortner. W., and Stoner, H. d(1960). Private communication.
- Coulson, D. M., and Cavanach. L. A. (1961) 140th dNatl. Am. Chem. Soc. Meeting, Chicago, September.
- Coulson, D. M., Cavanagh, L. A., DEVries J. E., and Walther, B. (1960). J. Agr. food Chem. 8, 899.
- Coulson, D. M., Cavanagh, L. A., and Wilton, V. (1961), 18th Intern. Congr. Pure and Appl. Chem., Montreal, August.
- Craig, L. C., and Craig. D. (1950). In "Technique of Organic Chemistry" (Weissberger, A., ed.), Vol. III. Chapter IV. Interscience, New York.
- Erwin, ;W. R., Schiller, D., and Hoskins, W. M. (1955)k, J. Agr. Food Chem. 3, 676.
- Fairing, J. D., and Warrington. H. P. (1950). In Advances in Chem. Ser. 1. p. 260.
- Gunther, F. A., and Blinn, R. C. (1955). "Analysis of Insectricides and Acaricides," pp. 215-218. Interscience, New York.
- Hoskins, W. M., Erwin. W. R., dMiskus, kR., Thornburg, W. W., and Werum, L. N. (1958), J. Agr. Food Chem. 6, 914.
- Jones, L. R., and Riddick, J. A. (1952). Anal. Chem. 24, 569.
- Major. kA., Jr., and Barry, H. C. d(1960). J. Assoc. Offic. Agr. Chemists 44, 202.
- McKinley, W. P., and Mahon. J. H. (1959). J. Assoc. Offic. Agr. Chemists 42, 727.
- Menn, J. J., Eldefrawi, M. E., and Gordon, H. T. (1960). J. Agr. Food Chem. 8, 41.
- Mills, P. A. (1959). dJ. Assoc. Offic. Agr. Chemists 42. 784.
- O'Donnell, A. E., Neal, M. M., Weiss, dsF. T., BAnn. J. M., DeCino. T. J., and Lau, S. C. (1954), J. Agr. Food Chem. 2. 373-80.
- Patterson, W. I., and Lehman, A. J. d(1953), Assoc. Food & Drug Officials U.S. Quart. Bull. 17, 3-12.

Rosenthal, I., Frisone, G. J., and Gunther. F. A. (1957). J. Agr. Food Chem. 5, 514-17.

Schechter, M. S., and Hornstein, I. (1952). Anal. Chem. 24, 544-8.

Storherr, R. W., and Burke. J. (1960). In "Determination of 3-Amino 1, 2, 4-Traizole in Crops." div. of Food & Drug Admin., U.S. Dept. of Health. Education and Welfare, Washington, D. C.

Zweig, dG., Archer, T. E., and Rubenstein. kD. (1960). J. Agr. Food Chem. 8, 403-5.

Zweig, G. (1960). Private communication.

هذه المراجع بالرغم من مرور فترة طويلة تعدت الثلاثين عاما الا انها ضرورية ، ولكى تكتمل الصورة امام اى باحث عليه الرجوع الى المرجع الاسساسى والرئيسي في تخليــل المبيذات :

Pesticide Analytical Manual

Vol. 1, Foods and Feeds.

الجزء الخاص بالاستخلاص والتنظيف وفيها قائمة بالمراجع الخاصة بهذا الجزء لكل نوع من الغذاء .

(1) المبيدات الكلورينية (الغير ايونية)

* طرق عامة للأغذية الدهنية :

Johnson, L., JAOAC 48, 668-675 (1955)

Wells, C., JAOAC 50, 1205-1215 (1967)

Carr. R. L., JAOAC 53, 152-154 (1970)

Carr. R. L., JAOAC 54, 525-527 (1971)

Krause, R.T., JAOAC 56, 721-727 (1973)

Sawyer, L. D., JAOAC 56, 1015-1023 (1973)

Sawyer, L. D., JAOAC 61, 282-1291 (1978)

♦ طرق عامة للأغذية الغير دهنية :

Krause, R. T., JAOAC 49, 460-463 (1966)

Gaul. J., JAOC 49, 463-467 (1966)

Davidson, A. W., JAOAC 49, 468-472 (1966)

Wells, C., JAOAC 50, 1205-1215 (1967).

Burke, J. A., JAOAC 51, 311-314 (1968)

Burke, J. A., JAOAC 53, 355-357 (1970)

Burke, J. A., JAOAC 54, 325-327 (1968)

Krause, R. T., JAOAC 56, 721-727 (1973)

Finsterwalder, kC. W., JAOAC 59, 169-172 (1976)

* طرق تقدير احماض الكلوروفينوكسي والبنتاكلوروفينول:

Hopper, M. L., J. Agr. Food Chem. (1982) 30, 1038-1041.

Hopper, M. L., LIB 2306, April 30, 1979.

Richelleu, M. E., Griffitt, K.R. and Cline, K., Private communication. April. 1982.

Griffitt, K.R. Cline, J. K., and Schmidt, R. J. LIB 2695. Feb. 15. 1983. Hopper, M. L., J. Agr. Food Chem. (1987) 35, 1265-269.

(٢) المبدأت الفوسفورية العضوية :

* طرق تقدير الأغذية الدهنية

تستخلص الدهون بواسطة الفصل الجزئي بالاسيتونتريل وتجرى التنقية في عمود الفلوروسيل والمرجع هو :

231.101 References. Official Methods of Analysis of the Association of Official Analytica Chemists 11th Eddition, Section 29.001, 29.005, 29.008, 29.010-29.014, 29.017. The AOAC method for fatty foods is officidal only for certain organochlorine and not for organophosphorous compounds.

* طرق تقدير الاغذية الغير دهنية :

الاستخلاص بالاسيتونتريل – الاستخلاص بالماء / الاسبتونتريل – النقل الخاص بالاسيتونتريل المائي الى البتروليم ايثر والتنظيف في عمود الفلوروسيل والمرجع هو :

232.101 References. Official Methods of Analysis of the Association of Official Analyti Chemsis 11the Edition, Section 29.001, 29.002, 29.005, 29.008, 29.009, 29.012-29.014, 29.0

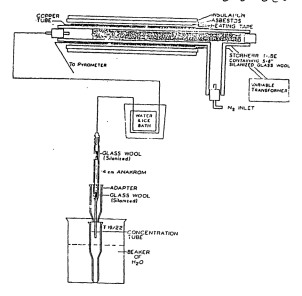
Studies or recommendations leading to AOAC official status:

Wassel, J. R., JAOAC 50, 430-439 (1967)

Wells, C. E., JAOAC 50, 1205-1215 (1967).

Burke, J. A., JAOAC 54, 325-327 (1971)

يمكن اجراء عملية تنظيف العينات المحتوية على المبيدات الفوسفـــــورية بعملية التقطير Sweep - Co - distillation والمرجع الخاص بها والمبيدات التي تنجح معها وكذلك الجهاز موضح في الشكل التالي :



232.201Reference, Changes in Official methods of Analysis, JAOAC 51, 482-485 (1968). paragraph 24 (5). Method is official, first action, for parent organophosphate residues of carbophenothion, diazinon, ethion, malathion, methyl parathion, and parathion in kale, endive, carrots, lettuce, apples, potatoes, and strawberries (fresh or no-sugared frozen).

- (1) Storherr, R. W. and Watts, R. R., JAOAC 48, 1145-1158 (1965)
- (2) Watts, R. R. and Storherr, R. W., JAOAC 48, 1158-1160 (1965)
- (3) Storherr, R. W. and Watts, R. R., JAOAC 51, 1662-665 (1968)

يمكن اجراء التنقية بعمود الكربون Carbon column والمرجع :

232.301 References. Storherr. R. W., Ott. P., and Watts, R. R., JAOAC 54, 513-516 (1971) Official Methods of Analysis of the Aslsociation of Official analytical Chemists 12th Edition. Section 29.002 (k), 29.005, 29.008 (d) (1) or (2), (e), (f), and (k), 29.001 (a), (b), 29.033, 29.037, 29.039 (i), (j) and (k); Changes in Methods 29.034 (e), JAOAC 58, 397 (1975).

Study leading to AOAC offficial status:

Laski, R. R., JAOAC 57, 930-933 (1974).

(٣) مخلفات المبيدات العضوية النيتروجينية :

* فى المواد الغذائية الغير دهنية .

يتم الاستخلاص بالاسيتون والمرجع هو :

242.101 References. Luke, M. A., Froberg. J.E., and Masumoto, H. T., JAOAC 58 1020-1026 (1975).

(٤) مخلفات مبيدات ن - ميثيل كاربامات :

يتم الاستخلاص بالميثانول ويتم الفصل الجزئي في الاسيتونتريل في وجود كلوريد الصوديوم . يتم التخلص من مرافقات الاستخلاص بالفصل الجزئي في البتروليم ايش . المخلفات تفصل جزئيا في الميثيلين كلوريد في وجود محلول كلوريد الصوديوم وبعد ذلك يجفف محلول الماليين كلوريد – اسيتونتريل حتى الجفاف ثم تجرى عملية تنقية ضافية باستخدام عمود الكرون والسيليت والازاحة بمحلول التولوين – اسيتونزيل . والمرجد هو :

Extract residues from product with methanol

Partition residues into acclonltrile
shake with petroleum ether; discard petroleum ether
Partition residues into methylene chloride; evaporate

Cleanup on charcoal-sllanized Celite column; elute with toleuene-acetonitrile Evaporate eluate; dissolve in methanol

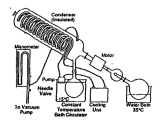
HPLC determinajtion;

reverse phase separation with in-line hydrolysis and derivatization, and determination by fluorescence detector

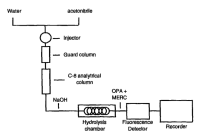
References:

- (1) Krause, R.T. J. Assoc. Off. Anal. Chem. 63, 1114-1124 (1980)
- (2) Krause, R.T. J. Chromatogr. Sci. 16, 281-288 (1978)
- (3) Krause, R.T. J. Assoc. Off. Anal. Chem. 68, 726-733 (1985) [collaborative study]
- (4) Krause, R.T. J. Assoc. Off. Anal. Chem. 68, 734-741 (1985)
- (5) Krause, R.T. J. Chromatogr. 158, 615-624 (1979)
- (6) Krause, R.T. J. Chromatogr. 442, 333-343 (1988)

والشكل التالى يوضح جهاز التبخير الدائرى (الدوار) الخاص بمخلفات الكاربامات ونواجج تمثيلها على ان يتم الكشف والتقدير النهائي باستخدام جهاز HPLC



Vacuum Rotary Evaporator



HPLC System

الجدول التالي يوضح قائمة الكيميائيات التي يتم الكشف عنها بكاشف الفلورسنس مع عمليات التحلل المائي والتحول التي تلى التلقية في الاعمدة الكروماتوجرافية . Chemicals Determined by Fluorescence Detector

Follow9ing Post-Column Hydrolysis and Derivatization 1.2

_ C.8 Column

ED A (ED)			Retention Time	Response
EPA/FD			Relative to	(ng to cause
Std. No.	Chemical	Recovery	Carbofuran	50% FSD) ³
60	aldicarb ⁴	C	0.83	14
62	aldoxycarb4 (aldicarb sulfone)	C	0.40	9
61		P (50-60%	0.33	9
472		C	1.00	10
0791			1.47	10
960		C C	1.44 ⁵	19
F758	butocarboxim		0.75	15
1060		C	1.06	7
1040		C C	1.00	10
2573	dioxacarb		0.67	15
F864	ethiofencarb	P (70-82%) ⁶ 1.10	15
4062	isoprocarb	C	1.13	8
4500	methiocarb ⁴	С	1.26	10
F600	methiocarb sulfone	C C	0.79	11
F599	methiocarb sulfoxide	C	0.64	12
4520	methomyl ⁴	C C	0.46	10
F827	metholcarb		0.85	10
5186	oxamyl ⁴	C C	0.44	10
5752	promecarb	С	0.56	10
440	propoxur	С	1.98	8
F681	thiodicarb	P (40-60%	0.99	11
F430	trimethacarb, 2,3,5-isome	r C		
F431	trimethacarb, 3,4,5-isome	r C		
F922	XMC	C	1.06	10
1041	3-hydroxycarbofurna4	C	0.60	10
	3-hydroxymethyl-2,5-dim	ethyl-		

pheny methlcarblamate⁸ P (ca 70%) 3-hydroxymethyl-4,5-dimethylpheny methlcarblamate⁸ C
3-hydroxymethyl-3,5-dimethylpheny methlcarblamate⁸ C

- 1. Detector excitation: 340 nm. 15 n m slit width; detector emission; 455 nm. 12 nm slit width.
- 2. Codes: C; complete (> 80%) recovery; P: partial (< 80%) recovery, with apporximate percent recovery given in parentheses, when known.
- When detector sensitivity is adjusted to provide 50% FSD to 10 ng carbofuran.
- Chemical for which method 242.2 is official AOAC on grapes and potatoes.
- 5. Major peak.
- 6. Breaks down to two peaks during analysis.
- Thiodicarb breaks down partially to methomyl during analysis. Complete recovery is calculated when methomyl level is included.
- 8. Metabolites of trimethacarb.

الجدول التالي يوضح قائمة المركبات الكارباماتية التي يتم الكشف عنها بدون اجراء عمليات التحل بعد التنقية :

Naturally Fluorescing Chemicals Determined by Fluorescence Detector Without Post-Column Derivatization 12.

EPA/FD	Δ		Retention Tim Relative to		Emission Wavelength
		covery	Carbofuran	nm	nm
1060	carbaryl	C		288	330
1040	carbofuran	C		288	330
2573	dioxacarb	C		265	294
4062	isoprocarb	C		264	292
4880	naphthalene				
	acetamide	P (7	7)3	288	330
F214	naphthaleneacetic				
	acid methyl ester	C		288	330
2010	napropamide	C		288	330
5520	phosalone	C		288	330
F642	phosalone oxygen			***	
5620	analog piperonyl butoxid	e C		288 288	330 330
440	propoxur	C		276	330
	triasulfuron ⁴ triasulfuron metab	oolite	0.81	288	330
	CGA-161149 triasulfuron metab		9%) 0.73	288	330
	CGA-195654 N	V(15-1	32%) 0.73	288	330

- 1 . Hydrolysis chamber maiantained at am bient temperature. Optimum detector excitation and emission wavelengths listed for each chemical.
- Codes; C: complete (>80%) recovery; O: partial (<80%) recovery, with approximate percent drecovery given in parentheses, when known; dV: variable (aaporximate percent range).
- 3. complete recovery can be obtained by eluting charcoal-silanized Celite column, 242.223. with additional 100 mL petroleum ether.
- 4. Chromatography not reliable reproducible, so method recoveries not run.
 * وحتى لا أطيل على القارئ اضع بين بديه محتويات الباب الثانى من المؤلف الخاص بتحليل مخلفات المبيدات في الاغذية والعلائق الجزء الاول .. حيث يتناول هذا الباب كل ما يتملق بالاستخلاص والتنظيف .

Chapter 2

EXTRACTION AND CLEANUP

Table of Contents 201: Pestgicides and Other Chemicals Tested Through PAM 1 dMultiresidue

Methods	
Introduction	9/91
Table 201-A. Part 1 : Chemicals Tested Through PAM 1211.1	9/91
Table 201-A. Part II: Chemicals Tested Through PAM 1212.1	9/91
Table 201-B: Chemicals recovered through PAM 1211.15 b, c and d	9/91
Table 201-C: Chemicals Recovered Through PAM 1211.14 c	9/91
Table 201-D: Chemicals Tested Through PAM 1221.1	9/91
Table 201-E: Chemicals Recovered Through PAM 1232.2	9/91
Table 201-F: Chemicals Recovered Through PAM 11 251	9/91
Table 201-H: Chemicals Recovered Through PAM 1232.3	9/91
Table 201-1, Part 1: Chemicals Tested Through PAM 1 232.4/242.1	9/91
Table 201-1 Part II: Chemicals Tested Through PAM 1 212 1	0/01

Table 201-K: Chemicals Recovered in 250 mL Petroleum Ether Forerun 9/91
Index to IMethods: chemicals Tested Through PAM I Methods 9/91

Index to Names: Alternate Names for Chemicals Through Methods 9/91
202: Proximate Percentage Water, Fat, and Sugar in Foods and Feeds 6/1/73

202.01 References

202.02 purpose of table

202.1 Foods

202.11 Dairy products

202.12 Fruits

202.13 Eggs, chicken

202.14 Fish and shellfish

202.15 Nuts

202.16 Oils, fats, salad dressings

202.17 Vegetables

202.2 animal feeds and grains

202.21 General

202.22 Dry roughages

2020.23 Green roughages, roots

202.24 Silages

202.25 Grains, concentrates, by-products, etc.

Date indicates current version.

Pesticide Analytical Manual Vol. 1 Foods and Feeds

- 210: Oragnochlorine Residues (Nonionic)
 - 211: General Methods for Fatty Foods
 - 211.1 : Extraction of fat acetonitrile partition Florisil column 1/82 cleanup-partition chromatography clean up-supplemental cleanup
 - 211.101 References
 - 211.102 principles of AOAC method
 - 211.103 Application
 - 211.104 Chemicals recovered
 - 211.11 Apparatus
 - 211.12 Reagents
 - 211.12a General reagents
 - 211.12b Reagent mixtures
 - 211.13 Extraction
 - 211.13a Animal tissues
 - 211.13b Butter
 - 211.13c Cheese
 - 211.13d Eggs and egg products
 - 211.13e Feeds and feeding materials
 - 211.13f Fish
 - 211.13g Grains
 - 211.13h Milk
 - 211.13i Nuts
 - 211.13j Oils

Extaction and Cleanup Table of Contents page II

Pesticide Analytical Manual Vol.1 Foods and Feeds

- 211.13k Oilseeds
- 211.14 Extraction dof pesticides from isolate fat and oil cleanup of extracts containing fat and oil.
 - 211.14a Petr ether-acetonitrile partitioning
 - 211.14b Optional acetonitrile-petr ether backwash
 - 211.14c Partition chromatography
 - 211.14d Florisil column
- 211.15 Supplemental cleanup
 - 211 15a Second Florisil column
 - 211.15b Acid-Celite column
 - 211.15c MgO-Celite
- · 211.15d Alkaline hydrolysis
 - 211.15e References to procedures useful for supplemental cleanup
- 211.16 Determination
- 211.17 References to additional procedures
- 212: General methods for Nonlfatty Foods
 - 212.1: Acetonitrile extraction-water/acetonitrile extraction 3/1/77
 - -aqueous acetonitrile to pletr ether transfer-Florisil coumn
 - cleanup
 - 212.101 References
 - 212.102 Principles of AOAC mtehod
 - 212.103 Application

- 21.104 Pesticides and other chmicals recovered
- 212.11 Apparatus
- 212.12 Reagents
 - 212.12a General reagents
 - 212.12b Reagent mixtures
- 212.13 Acetonitrile extraction water/acetonitrile extraction aqueous acetonitrile to petr ether transfer.
 - 212.13a High moisture products (> 75% H20) with less than 5% sugar
 - 212.13b Dry products and products of intermediate moisture

(< about 75% H20)

- 212.13c Products containing 5-15% sugar.
- 212.13d Products containing 15-30% sugar.
- 212.14 Florisil column cleanup
- 212.15 Supplemental cleanup
- 212.16 Determination
- 212.17 References to additional procedures
- 212.2 : Acetone extraction isolation in organic phase 5/1/78 optional Florisil column cleanup.
 - 212.201 Reference
 - 212.202 Principles
 - 212.203 Application
 - 212.204 Residues recovered
- 212.21 Apparatus
- 212.22 Reagents

Pesticide Analytical Manual Vol. 1 Foods and Feeds

Extraction and Cleanup Table of Contents page III

212.22a General reagents

212.22b Reagent mixtures

212.23 Acetone extration - isolation in organic phase

212.24 Florisil column cleanup

212.25 Calculation of equivalen sample weight

212.26 Determination

212.26a By electron capture detector

212.26b By flame ionization detector

220 : Organochlorine Residues (ionic)

221 : General Methods for chlorophenoxy Acids and Pentachlorophenol

221.1: Gel permeation chromatography (GPC) method

9/91

Principles

Applicability

Pesticides Recovered

References

Equipment

Standard Reference Materials

Apparatus

Reagents

preparatory Activities

Preparation of GPC Column

Calibration of GPC Column

Florisil Check

Extlraction and Cleanup Tablel of contents page IV

Pesticide Analytical Manual Vol. 1 Foods and Feeds

Method

Extraction

GPC Cleanup

Methylation

Florisil Cleanup

Determination

230: orglanophosphorus Residues

230.1 A brief review of opganophosphate chemistry 6/1/73

230.101 Rferences

230.11 Nomenclature

230.12 Syntheses and reactions

Exhibit 230.1-A 1/1/68

Exhibit 230.1-B 1/1/68

Exhibit 230.1-C 6/1/73

231: General Methods for Fatty Foods

231.1 : Extraction of fat - acetonitrile partition - Florisil 4/1/71 column cleanup

231.101 References

231.102 principles

231.103 Application

231.104 chemicals revovered

231.11 Apparatus

231.12 Reagents

231.13 Extraction of fat

Extlraction and Cleanup Pesticide Analytical Manual Vol. 1

Foods and Feeds

- 231.14 extraction of pesticides from isolated fat and oil cleanup of extracts containing fat and oil.
- 231.15 Supplemental cleanup
- 231.16 Determination
- 232 : General Methods for Nonfatty Foods
- 232.1 : Acetonitrile extraction water/acetonitrile extraction 4/1/71
 - aqueous acetonitrile to petr ether transfer florisil column cleanup.
 - 232.101 References
 - 232.102 Principles of AOAC method
 - 232.103 Application
 - 232.104 pesticides and other chemicals recovered
- 232.11 Apparatus
- 232.12 Reagents
- 232.13 Acetonitrile extraction water/acetonitrile extractionaqueous acetonitrile to petr ether transfer.
- 232.14 Florisil column cleanup
- 232.15 Supplemental cleanup
- 232.16 Determination

Pesticide Analytical Manual Vol. 1

Extraction and Cleanup

Foods and Feeds

Table of Contents page III

232.2 : Sweep co-distillation cleanup

7/1/69

232,201 References

232,202 Principles

232.203 Application

232,204 Residues recovered

232.21 Apparatus

232.21a General apparatus and materials

232.21b Sweep co-distillation apparatus

232.22 Reagents

232.23 Standard pesticide solution

232.24 Extraction of crops

232.25 Sweep co-distillation apparatus adjustment

232.26 Sample injection into sweep co-distillation apparatus

232.27 Determination

232.28 Authors' Notes

232.29 Additional references

Exhibit 232.2-A Sweep co-distillation apparatus

232.3 : Carbon column cleanup

3/1/75

232.301 References

232.302 principles

232.303 Application

232,304 Residues recovered

232.31 Apparatus

232.32a General reagents

Pesticide Analytical Manual Vol. 1 Foods and Feeds Extraction and Cleanup Table of Contents page III

232.32b Reagent mixtures

232.33 Acetonitrile extraction - water/acetonitrile extraction - aqueous acetonitrile to methylene chlorid transfer

232.33a High moisture products

232.33b products containing 5-15% sugar

232.34 Charcoal column

232.35 Determination

232.4 : Acetone extraction - isolation in organic phase

1/82

232.401 Reference

23.402 principles

232.403 Application

232.404 Residues recovered

232.41 Apparatus

232.42 Reagents

232.43 Acetone extraction-isolation in organic phase

232.44 Calculation of equivalent sample weight

232.45 Determination

240: Organonitrogen Residues

241 : General Methods for Fatty Foods

(Reserved)

Extlraction and Cleanup Tablel of contents page VI Pesticide Analytical Manual Vol. 1
Foods and Feeds

242 : General Methods for Nonfatty Foods

242.1 : Acetone extraction - isolation in organic phase	5/1/
242.101 Reference	
242.102 principles	
242.103 Application	
242.104 Residues recovered	
242.11 Apparatus	
242.12 Reagents	
242.13 Acetone extraction-isolation in organic phase	
242.14 Calculation of equivalent sample weight	
242.15 Determination	
242.2: Method for N-methylcarbamates	6/90
Principles	
Applicability	
References	
242.21 Equipment	
242.211 Standard Reference materials	
242.212 Apparatus	
242.213 Reagents	
242.214 Basic HPLC Operating parameters	
242.215 System Suitability Test	
242.22 Method	
242.221 Extraction	
242.222 Partition	

Extraction				
Table of co	ontei	nts	page	٧I

Pesticide Analytical Manual Vol. 1 Foods and Feeds

242.223	Charcoal-silanized	Celite cleanur	0
---------	--------------------	----------------	---

242.224 Determination

242,225 Confirmation

Table 242.2-1 chemical Determined With Post-Column Derivatization

Table 242.2-2 Chemicals Determined Without Post-Column Derivatization.

242.3 : Method for Bdenzimidazoles

9/91

Principles

Applicability

References

242.31 Equipment

242,311 Standard Reference Materials

242.312 Apparatus

242.312a Apparatus for Extraction and Cleanup

242.312b Apparatus for HPLC

242.313 Reagents

242.313a Reagents for Extraction and Cleanup

242.313b Reagents for HPLC

242.314 Basic HPLC Operating Parameters

242.315 System Suitability Test

242.32 Method

242.321 Extraction

242,322 Extraction of Coffee Beans

242 323 Determination

242.324 Determination in Coffee Beans and Citrus

Pesticide Analytical Manual Vol. I Foods and Feeds	Extraction and Cleanup Table of Contents page VII
242.4 Method for substituted Urca Herbicid	les 6/90
Principles	
Applicability	
References	
242.41 Equipment	
242.1411 Standard Reference Materials	
242.412 Apparatus	
242.413 Reagents	
242.414 HPLC Operating Parameters	
242.42 Method	
242.421 Extraction	
242.422 Partition	
242.423 Florisil Cleanup	
242.424 Determination	
242.425 confirmation	
Table 242.4-1 Pesticides Recovered Thro	ugh Method
250 : Auxiliary Procedures and Techniques	
250.1 Introduction	1/1/72

251.1 : Silicic acid column chromatography for separation 3/1/77 of some polychlorinated biphenyis from certain organochlorine pesticides.

1/82

251: Separation of Some Polychlorinated Biphenyls from

251.101 References

Certain Organochlorine Pesticides

251.102 Principles

Pesticide Analytical Manual Vol. I Foods and Feeds

Extraction and Cleanup Table of Contents page VII

- 251.103 Application
- 251.104 Chemicals recovered
- 251.11 Apparatus
- 251.12 Reagents
 - 251.12a General reagents.
 - 251.12b Preparation of reagents
- 251.13 Polychlorinated biphenyl references
- 251.14 Separation of PCB from organochlorine pesticides
- 251.15 Determination of polychlorinated biphenyls
- 251.2 : Derivatization and micro-column chromatography 3/1/77

 for removal of DDT-compounds from extracts

 containing PCB
 - 251.201 Reference
 - 251.202 principles
 - 251.203 Application
 - 251.204 Chemicals recovered
- 251.21 Apparatus
- 251.22 Reagents
 - 251.22a General reagents
 - 251.22b Reagent mixtures.

Extraction and Cleanup Table of Contents page VIII

Pesticide Analytical Manual Vol. I Food and Feeds

- 251.23 Polychlorinated biphenyl references
- 251.24 Separation of PCB grom DDT and its analogs
 - 251.24a Dehydrochlorination
 - 251.24b Oxidation
 - 251.24c Florisil separation of PCB from dichlorobenzophenone
- 251.25 Determination of polychlorinated biphenyls
- 251.26 Other references
- 252 : Alternate Florisil Elution System 1/82
 - 252.101 Reference
 - 252.102 Principles
 - 252.103 Application
 - 252.104 Chemicals recovered
- 252.11 Apparatus
- 252.12 Reagents
 - 252.12a General reagents
 - 252.12b preparation of eluant mixtures
- 252.13 Florisil column
 - 252.131 Florisil column, optional single elution : eluant C only
 - 253: Exhaustive Extraction of Organochlorine Residues 9/1/72
 - 253.1 Introduction
 - 253.101 References
 - 253.102 principles
 - 253.103 Application

Extraction and Cleanup Table of Contents page VIII

Pesticide Analytical Manual Vol. I Food and Feeds

- 253.104 Chemicals recovered
- 253.11 Apparatus
- 253.12 Reagents
 - 253.12a General reagents
 - 253.12b Reagent mixtures
- 253.13 Preliminary extraction-Soxhlet extraction-transfer of residues to petr ether
 - 253.13a Fatty foods
 - 253.13b nonfatty foods: high moisture.
- 253.13c Nonfatty foods: dry procucts and products of intermediate moisture (< about 75% H20)
- 253.14 Florisil column cleanup
- 253.15 use of exhaustive extraction
 - 253.15a analysis of samples with difficult-to-extract residues
 - 253.15b Obtaining results for comparison of extraction procedures (exhaustive extraction)

الفصيل الثباهين

التقدم في طرق التنقية والاشتقاق لتحليل متبقيات مبيدات الآفات

- * مقدمـــة .
- * التنقية المبسطة والكرماتوجرافي السائل لتقدير متبقيات الأوكساميل في درنات البطاطا .
- طريقة بسيطة وفعالة للتنقية والتحليل الكرماتوجرافي الغازى الشعرى لمتبقيات الالديكارب
 ونواغ تأكسده في اوراق الكريزائيم .
- * تقدير الأوكساميل بالكروماتوجرافي الغازى بعد اشتقاقه الى داى نيترو فينيل ميثيل امين .
- اتجاه تخليلي جديد للنبات واستخلاص وتقدير متبقيات البينوميل والكاربندازيم في اوراق
 اشجار التفاح بدون تنقية
- طريقة الكروماتوجرافي السائل عالى الكفاءة للتقدير التلقائي للبينوميل والكاربندازيم في
 وسط مائي

التقــدم في طــرق التنقيــة والاشــتقاق لتحليــل متبقيــات مبيـــدات الآفـــات

Progress in clean-up and derivatization techniques for pesticide residue analysis

طريقة التنقية السريعة لتحليل متبقيات الأوكساميل في درنات البطاطا قد تطورت مع استخدام كبسولات SEP-PAK Florisil Cartidges . وطريقة التنقية الاخرى التي تطورت SEP-PAK Florisil Cartidges . وطريقة التنقية الاخرى التي تطورت SEP-PAK Florisil كباستخدام الفصل الكروماتوجرافي الغازى (GC) لتقدير متبقيات الالديكارب (التيميك) ونوانج كلمسده السامة في اوراق الكريزائيم مع استخدام عمود من ماصة معباة بـ ۲، م جم من Attaclay وطريقة الفصل الكروماتوجرافي الغازى المستخدامة لتقدير متبقيات الاوكساميل بعد بدون استخدام لتقدير متبقيات الأوكساميل بعد بدون استخدام لتعلي المورى لمثيل أمين) PHPLC . وطريقة وحيدة البران استخدام التعلي المورى لمتبقيات البينوميل ومادة هدمه (معده المالي الله STB المورى يشتق البينوميل في وسط مالي الي STB . STB بنعا مرافق الكاربيدازيم (Co-carbendazin) الموجود يظل بدون تغير وحينئذ يقدر كل كل منهما منفردا بالطور المتحكس للـ HPLC للكروماتوجرافي السائل عالى الكفاءة) ومع ذلك تشتق وتتحول متبقيات البينوميل والكاربندازيم في التفاح الى Whay الالديكارب والتين من مركباته المؤكسدة في التربة بواسطة الكروماتوجرافي السائل عالى الفاعلية مع استخدام عمود الفصل الحجمد.

: Introduction مقدمــة

تمتير التنقية خطوة متطورة للتقدير الدقيق لمتيقيات مبيدات الآفات . حيث ان كثير من الطرق التقليدية تكون مكلفة ماديا ومضيعة للوقت (تستغرق وقتا طويلاً) . وهي على ذلك غير عملية . وبالتالى نأمل الحصول على طريقة للتنقية تكون مفيدة بوجه عام وبسيطة في نفس الوقت لأن خواص التحليل تختلف اختلافات غير معلومة وطبيعة الشوائب وامكانية ازالتها معقدة جدا .. وطرق التنقية المألوفة الاستخدام تشمل :

- 1 Liquid Liquid partitioning
- 2 Open column chromatography.
- 3 thin layer chromatography
- 4 distillation and low temperature precipitation

هناك عدة انجّاهات جديدة وناجحة مستخدمة في طرق ألبحث الحديثة تستخدم اعمدة صغيرة قد تكون اكثر شهرة ووضوحا .

تستخدم الاستقاق (عملية الاشتقاق (Derivatization) مرارا وتكرارا في تخليل المتبقيات وذلك لتغير خواص التحليل حيث ان منتجات الاشتقاق (المنتجات المشتقة) تكون اكثر ملائمة لنظم التحليل المتخصصة خاصة طريقة الفصل الكروماتوجرافي الغازى (GC) وطريقة الفصل الكروماتوجرافي العالى الكفاءة (HPLC) حيث ان اهم الخصائص في هذه الطرق تكون الكروماتوجرافي السائل العالى الكفاءة (HPLC) حيث الاحساسة والاختيارية فان تقدما اكثر وضوحا يتم عمله في عمود الاشتقاق (Post - column derivatization) على انظمة الكرماتوجرافي السائل عالى الصلاحية (HPLC) . وان اعظمة تقدم في هدا الانجاه هو تبسسيط الاحتياجات ولوازم التنقية .

يوجد انجاه واضح في نطاق التنقية والاشتقاق لتسهيل وتبسيط اجراءات التنقية بالانتفاع بكلا المواد (المادة ومشتقاتها) وفهم وادراك وسائل التنقية والاشتقاق بحكمة . وفي هذه المقالة عدة امثلة لطرق جديدة اكثر نجاحا واستخداما في معاملنا المتخصصة لتحليل متبقيات مبيدات الآفات . هذه الامثلة تشمل طرق التنقية البسيطة وطرق الاشتقاق ، والانجاهات الحديثة اللازمة لاتمام عملية التنقية . . وقد بذل جهد وافر في هذه الدراسات لتطوير الطرق المستخدمة لتقدير المركبات الاساسية (Parent compounds) يفضلها بوضوح عن مركبات هدمها الطبيعية .

التنقية المبسطة والكرماتوجرافى السائل لتقدير متبقيات الاوكساميل في درنات البطاطا :

تستخلص عينة البطاطا بالميثانول ، ويجفف المستخلص بكبريتات الصدويم ١٠ ٪ ثم توضع في مقسم او مجزئ المقاليا (داى كلوروميثان) . ٤ مل مجزئ (مقسم) من مستخلص الداى كلوروميثان) . ٤ مل مجزئ (مقسم) من مستخلص الداى كلوروميثان الإسلام (SEP-PAK Florisil cartridge) ورتم الازاحة ب ٤ مل ميثانول + داى كلوروميثان (بنسبة ١ : ٩) . وبعد التطلير بالمزاح يعاد اداد فربان المتبقى في الماء (٢ جم بطاطا/ ١ مل ماء) . ويتم تقدير الكروماتوجوافي السائل (LC) باستخدام (Zorbax PSM 60) باستخدام (Zorbax PSM 60) باستخدام (Zorbax PSM 60) بنديئة عمود الطرد الحجمي المنافق بنفسجية في ٥٠ ميكرومتر . والتنيجة انه ليس هناك مواد متناخلة وان اقل تركيز يمكن الكشف عنه للأوكساميل كان ١٠٠، ميكروجرام اوكساميل ١ جم بطاطا .

طريقة بسيطة وفعالة للتنقية والتحليل الكروماتوجرافي الغازى الشعرى لمتبقيات الالديكارب ونواتج تأكسده في اوراق الكريزانثيم :

استخلصت عينة الاوراق بالميثانول ونقيت المستخلصات باستخدام اعمدة مختوى على ٢٠,٠ من مادة (Nuchar - attaclay) على قمة وسادة من الصوف الزجاجي في ماصة (٢ مل) من مجزئ مستخلص الميثانول (٢٠,٠ جم اوراق) مررت خلال العمود . وتخليل المزاح مع اضافة ١ مل ميثانول . ثم بعد تطاير الميثانول يعاد ذوبان المتبقى في خلات الايثيل (splitless) والمحلول حينتذ يكون جاهزا للتقدير بالكروماتوجرافي الغازى الشعرى مع حقن (splitless) وكشف متخصص لتعديل التيار . الالديكارب والالديكارب سلفوكسيد والالديكارب سلفون يعاد ذوبانها جميعا فم يقدر كل مركب على حدة بحض ١ ميكروليتر .

تقدير الاوكساميل بالكروماتوجرافسي الغازي بعد اشتقساقه الى داي نيتسروفينيل ميثيل امين :

بعد التحليل المائى القلوى للاوكساميل يشتق الى داى نيتروفينيل ميثيل أمين (DNPMA)
ويقدر بالكروماتوجرافى الغازى مع الكاشف الماسك (الآسر) للالكترون . ويتم التحليل المائى فى
درجة حموضة ١٢ ، وحرارة ٨٠ م لمدة ١٠ دقائق مما يحرر مجموعة الميثيل أمين والتى تتفاعل مع
داى نيتروفلوروبنزين فى درحة حرارة ٨٠ م لمدة ١٠ دقائق ايضا وبالتالى تعطى (DNPMA)
كممصلة للتفاعل . والعمود المستخدم طوله يكون ٨، متر وقطره ٢٠٥ م ويعبأ العمود الزجاجى
بـ ٣ ٪ من 60 - XE على كروم غازى ١٠٠/٨٠ .

بهذه الطريقة يمكن تقدير الاوكساميل بدون تداخل من اوكزيماته المقابلة (المتناظرة) والتى من المعروف عنها انها مركبات هدم غير سامة للاوكساميل وموجودة بالضرورة في كل العينات المعاملة بالاوكساميل .. والمتبقى الحقيقي للاوكساميل في اوراق التبغ (الدخان) والاراضي عند خليلها كانت اقل مستوى من ٢، ٩ جزء في المليون .

اتجاه تحليلى جديد لثبات واستخلاص وتقدير متبقيات البينوميل والكربندازيم في اوراق اشجار التفاح بدون تنقية :

توضع عينات الاوراق في وعاء مجففة بالتبريد ثم تخلط او تقلب لعمل المستخلص في كلوروفورم يحتوى على ٥٠٠٠ ميكروجرام من PiC) n - propyl isocyanate راد من على ٥٠٠٠ ميكروجرام من ن - بيونيل ايزوسيانيد (BiC) / ا مل الى المستخلص ، ثم تحقن من هذا الخليط او المزيج ٢٠ ميكروليتر الى نظام الكروماتوجرافي السائل المالك المساحدية . حيث تتحول متبقيات الكاربندازيم التي تذوب بصعوبة في الكلوروفورم الى ١ - المستخلص من هذا الحكرار الكروندازيم التي تلوب بصعوبة على الكلوروفورم الى ١ - المستخلاص

MBC - PIC مغير انه في هذه الله من البينوميل تستخلص اسهل في الكلوروفورم عند ١ مغير انه في هذه الدرجة من الحزارة يكون هدم البينوميل غير واضحا ولذلك فان اضافة BIC تكون مهمة جداً بعد الاستخلاص للكروماتوجرافي السائل عالى الصلاحية (HPLC) وذلك لمنع تخليل وهدم البينوميل في غرقة حرارية . واستخدم الوسط العادى لله (HPLC) مع مزيج الوسط المتحرك (كلوروفورم + هكسان بنسبة ٤ : ١) المشبع بالماء مسع كاشفة الاشسعة فسوق البنفسجية (UV detection) في خ٨٠ نانوميتر . وعدم التنقية هنا مهم نظرا لأن كمية صغيرة فقط من الشوائب هي التي إستخلصت مع الكلوروفورم في ١ م .

طريقة الكروماتوجرافي السائل عالى الكفاءة للتقدير التلقائي للبينوميل والكاربندازيم في وسط مائي :

من المحال التقدير الدقيق المضبوط او التقدير الفردى لتركيزات البينوميل الصحيحة وكذلك تركيزات الكاربندازيم في المحاليل . وذلك لأن البينوميل يتحلل الى كاربندازيم . بالإضافة الى ان التحليل الدقيق والفردى لكلا المركبين بالكروماتوجرافي السائل عالى الكفاءة (HPLC) غير عملى لأن الاختلاف بين المركبين في القطبية واسعا .

وفي هذه الطريقة يقدر البينوميل في وسط مائى حيث يتحول خلال ٢٠ دقيقة الى ٣ – بيوتيل - ١ - ٢ ، ٤ داى اوكسو - س - تراى ازينو (١ و ٢ - ٩) بنزيميدازول .

مع هيدروكسيد الصوديوم عند حموضة ۱۳ وتقدر كـ (STB). وعلى النقيض من ذلك فال الكاربندازيم يكون موجودا في كل العينات المعاملة بالبينوميل ويكون عدم التأثر بهذه المعاملة القلوية ويقدر ككاربندازيم .. وعموما فان كلا من الـ (STB) والكاربندازيم يقدران فرديا بالطور المنكس للـ (HPLC). والكاربندازيم (STB) المنكون حينئذ تكون ثابتة ويكون مخللها من الكاربندازيم اسهل وامثل مع مخاليط الطور المتحرك والمتكونة من اسيتونيتريل ووسط مائى عند حموضة (7PH) وذلك للاختلاقات النسبة بينهم . وتطبق هذه الطريقة لكل العينات المائية المشتملة على مخاليط الرس والمياه في البيئة . واقل تقدير امكن الحصول عليه هو ٠٠٠٠ ميكروجرام/١ مل مع ٠٠ ميكروليتر من المحقون .

الفصل التاسع

- طرق تخليل مخلفات المبيدات:

Methods of analysis for pesticide residues

۱ – مقدمــة Introduction

- * المجال والهدف Scope
- * معايير إختيار طرق التحليل Criteria for the selection of analytical methods
 - * الاختبارات التأكيدية Confirmatory tests
 - * استخدام طرق التحليل Application of methods
 - List of methods of analysis حائمة طرق التحليل ۲
 - ٣ قائمة المراجع References
 - * الدوريات manuals
 - * المراجع المنشورة Literature
 - خطوات التحليل المناسبة Suitable procedures
 - * قائمة المراجع

طسرق تحليسل مخلفات المبيدات

Methods of analysis for pesticide residues

- (أ) توصيات لجنة الدستور المجموعة المسئولة عن طرق تخليل المخلفات:
 - : Introduction مقدمـــة ١
 - ۱۰۱ المجال والهدف Scope :

في هذا التقرير وضعت التوصيات الخاصة بطرق التحليل والتي يمكن استخدامها لتقدير مخلفات المبيدات للأغراض الرقابية تبعا لخبرات مجموعة العمل وكذا توصيات CCPR. ويتضمن الجدول التالي المبيدات التي ما زالت مخت المناقشة من قبل لجنة الدستور Codes MRL'S . هذه العالمة للإنصاح معالجة كاملة والطرق الغير مذكورة في الجداول يمكن ان تستخدم كذلك في التحليل محت بعض الظروف .

٢٠١ - معايير اختيار طرق التحليل

Criteria for the selection of analytical methods

كلما كان ممكنا استعملت اللجان ومجموعة العمل المعاييــــر التالية عند اختيار طرق التحليل :

أ - تكون منشورة في مراجع متاحة ومعروفة Open literature .

ب - تم دراستها بالتعاون بين المعامل المختلفة أو معروف صلاحيتها في عدد من المعامل مع
 التسليم بصلاحية البيانات المنشورة عن هذه الطرق.

حـ – تكون الطريقة قادرة على الكشف عن اكثر من مركب واحد اى طريقة لتقدير متعدد المخلفات . د - مناسبة للكشف عن المخلفات في اكثر من سلعة وعند حدود اقل من المستوى الاقصى
 للمخلفات MRL's .

 هـ - تصلح للتطبيق في المعامل المشولة عن التحليل الروتيني للمخلفات والمجهزة بالاجهزة الروتينية للتحليل .

وبالاضافة الى ذلك تعطى الافضلية للطرق التى تعتمد على اجهزة الكروماتوجرافي الغازى السائل Gas liquid chromatography . ومن الطبيعي ان تتضمن الطرق الاسيكتروفوتومترية والكروماتوجرافي فائق المقدرة السائل TLC وكذلك الكروماتوجرافي فائق المقدرة السائل TLC وكذلك الكروماتوجرافي فائق المقدرة السائل MASS SPECTROMETRY تستخدم لأغراض كما ان الطرق الخاصة بقياس الكتلة MASS SPECTROMETRY تستخدم لأغراض التأكيد . .

: Confirmatory tests الاختبارات التأكيدية - ٣٠١

فى العمود الاخير من الجداول مدونة طرق الكشف التأكيدية . يعتبر تأكيد تواجد الخلفات التي تم الكشف عنها بالطرق الموصى بها أمرا ضروريا فى مجال طرق التحليل المعملية الجيدة (GAP) خاصة اذا اوضحت النتائج الاولية وجود مستوى مخلفات اعلى من الحدود القصوى المسموح بها MRL's . ويعتمد اختبار طرق التحليل التأكيدية على التكنيك المستخدم فى التقدير الأولى ومدى توافر الاجهزة والخبرات اللازمة لاجراء هذه الاختبارات .

: Application of methods استخدام طرق التحليل - ٤٠١

بالرغم من ان طرق التحليل المدونة في الجداول قد اختيرت بعناية الا ان هناك دائما للقائم بالتحليل التأكد من صلاحية الطريقة قبل ان يقرر استخدامها في الناحية العملية في برامج التحليل المسئول عنها . وهناك حاجة مستمرة لتقييم كفاءة هذه الطرق في الكشف عن المخلفات في حدود MRL's أو الحدود الأقل من ذلك . والطرق الموجودة في الجداول موصى بها فقط للكشف عن المخلفات على السلع الموجودة في اصل الطريقة كما يوضحها المرجع المنشورة فيه . ومن المفهوم ان هذه الطرق تصلح كذلك للكشف عن مخلفات المبيدات على سلع احرى اذا اتبعت خطوات المحيار الجيدة .

: List of methods of analysis حقائمة طرق التحليل - ٢

تسضمن الجداول في العمود الاول اسم المركب والرقم المعطى له من قبل لجنة دستور مخلفات المبيدات CCPR بين قوسين (--) وهذا يمكن الوصول اليه بالاتصال المباشر بهذه الهيئة . أما العمود الثاني يتضمن الطرق الموصى بها واماكن نـشرها وهي اما في الدوريات Manuals أو في قائمة المراجع (٣ -) . ويتضمن العمود الثالث بعض الطرق الاخرى للكشف عن مخلفات المبيدات المدينة والمدرجة في الجداول ويمكن للقارئ الاهتداء اليها بنفس الطريقة في المحمود الثاني من خلال الرجوع للدوريات والمراجع (٣) . والعمود الرابع يتناول طرق الاختبارات التأكيدية ويمكن الحصول عليها بنفس الاسلوب في العمودين الثاني والثالث . ومن الافضل ان تترك كما هي باللغة الانجليزية لأن ترجمتها للعربية مستحيل لأنه سيفقدها جوهرها وقيمتها وسأخير فقط الى عناوين الاعمدة الاربعة باللغة الانجليزية وقد سبق ترجمتها للعربية في اعلاه .

- * العمود الأول: (Compound (CCPR number in parentheses)
- * العمود الثاني : Collaboratively checked or otherwise assessed methods
 - * العمود الثالث: Other analytical methods
 - * العمود الرابع: Confirmatory tests

2. LIST OF METHODS OF ANALYSIS		قائمة طرق التحليل	
Compound (CCLPR-number in parentheses)	collaboratively checked or other- wise assessed methods	other analytical methods	confirmatory tests
acephate	2c, 2d	Leary Richmond	2 e
aldrin/dieldrin	1a, 2a, 2d, 3a, 4	5	2f, 3b, 4a
(1)	(S1-5, S8-10, S12)	Porter	Abbott (2)
	Greve (2)	Sissons	Mestres (5)
•	Holmes	Specht	
	Mestres (1, 4)		
	Panel (4)		
	Telling		
amitrole (79)	none	2e, 4 (4) Loke	none
azinphos-methyl	2c, 2d, 3a, 4 (S5, S8)	2e, 4 (63)	2f
(2)	Abbott (1)	Bowman (1)	Cochrane (3)
	Panel (3)	Eichner	ernst (1)
	Mestres (1) Mestres (5)	Krause	Mendoza (1)

binapacryl (3)	2a, 3a	4 (8, 43) Baker (3) Specht	Baker (3)
bromophos (4)	2a, 2d, 4	4 (210)	Ernst (1)
-	(S5, S8-10, S13, S17)	Krause	Mestres (5)
	Abbott (1)	Specht	
	Mestres (1)		
	Working Group		
bromophos-ethyl	2a, 2d, 3a, 4	4 (263)	Ernst (1)
(5)	(S13, S17)	Specht	Mestres (5)
	Abbott (1)		
	Mestres (1)		
bromopropylate(70)	2a	Stijve (1)	Stijve (1)
sec-butylamine(89)	none	2e	none
		Baker	
		Day	
captafol (6)	2d	Baker (2)	Pomerantz (1)
	Mestres (1)	eichner	Kilgore (2) Pomerantz (2)
			Specht
			Zweig (4)
captan (7)	1g, 2a, 2d, 3a, 4	4 (12), 5	3 b
	(S8, S12)	Baker (2)	Pomerantz (1)
	Mestres (1)	Kilgore (1)	
		Pomerantz (2)
		Specht	
carbaryl (8)	1e, 1h, 2d, 3a	4 (100)	2f
	Mestres (6)	Cohen	Cochrane (3)
		Lawrence (2)	Ernst (1)

			Mendoza(1, 2)
carbofurran (96)	1e. 3a	2e Lawrence (2) Moellhoff (2)	2e, 2f Cochrane (3) Mendoza (2)
carbophenothion (11)	1c, 2c, 2d, 3d 3a, 4 (S8, S10, S13, S16)	2e Bowman (1) Specht official	2f Ernst (1) Mestres (5)
cartap (97)	none	Gazette Zweig (1)	none
chinomethionate (80)	2d	4 (189) Tjan (1)	2e Francoeur Mestres (1)
chlordane (12)	2a, 2d, 3a, 4 (S9, S10, S12) Mestres (1)	5 Cochrane (2) Specht	2f, 3 b Chau (1) Mestres (5)
chlordimeform (13)	none	2e Zweig (1)	zweig (1)
chlorfenviphos (14)	2d, 3a, 4 (S13, S17) Abbott (1) Mestres (1)	2e, 4 (239) Krause Specht	2f Ernst (1) Mestres (5)
chlormequat (15)	none	Mooney Nierle Sachse Stijve (2) Zweig (1)	Tafduri (1, 2)
chlorobenzilate (16)	2a, 3a Mestres (1)	Fromica	Mestres (5)

chlorothalonil (81)	2a, 2d, 3a	Zweig (2)	none
chlorpyrifos (17)	2a, 2c, 2d, 3a, 4 (S9, S13) Mestres (1,6)	5 Bowman (1) Braun (1) Specht	2f Ernst (1) Mestres (5)
chlorpyrifos- methyl (90)	2c, 2d Mestres (6)	Desmarchelier	none
crufomate (19)	none	2e Bowman (1)	2f Greenhalgh (1,2)
cyanofenphos (91)	none	Takimoto (2)	none
cyhexatin (67)	none	2e Gauer Moell Love Zweig (* -
2, 4-D (20)	2b, 3a	4 (27), 5 Allebone Bjerke Clark Dupuy Meagher	2f Cochrane (3) Mestres (5) Suffet
DDT (21)	1a, 2a, 2d, 3a, 4 (S1-5, S8-10), S12) Greve (2) Holmes Mestres (1, 4) Panel (4) Telling	4 (30), 5 Porter Sissons Specht	2f, 3b Abbott (2) Chau (1) Mestres (5)
demeton (92)	2c ,2d,4 (\$5,\$16) abbott (1)	none	2f Ernst (1)
demeton-s-methyl (73)	2c,2d, 4 (S5,S13, S16)	Krause Thornton (2)	2f Ernst (1)

	Abbott (1)	Vandermerwe Wagner (2)	
dialifos (98)	2a, 2d	4 (281) Westlake	Ernst (1)
diazinon (22)	1a, 2a, 2c, 2d 3a, 4 (S5, S8, S10, S13, 517) Abbott (1) Mestres (1) Working Group	4 (35) Bowman (1) Krause Machin Specht	2f Ernst (1) Mendoza (1, 2) Mestres (5) Singh
dischlofluanid (82)	4 (S8, S12)	4 (203) Specht	Mestres (5)
dicloran (83)	2a, 2d, 3a	DeVos	none
dichlorvos(25)	2c, 2d, 3a, 4 (S5, S13, S17) Abbott (1) Panel (1, 3) Mestres (1,6)	4 (200) Dale Draeger (1) Elgar Krause	2f Cochrane (3) Ernst (1) Mendoza (2) Mestres (5)
dicofol (26)	2a, 2d, 3a, 4 (S9, S12) Mestres (1) Telling	4 (69) Morgan Specht	2f
dimethaote (27)	2c, 2d, 3a, 4 (S5, S8, S13, S17) Abbott (1) Mestres (1) Panel (3) Working Group 2c, 2d, 4	4 (42, 236) Krause Specht Steller Wagner (Greenhalgh (2) Mestres (5)
	(S8, S13)		

	Abbott (1)		
diphenyl (29)	If, 2d Mestres (3)	4 (256) Farrow Pyysalo	Beernaert
diphenylamine (30)	none	2e Allen Gutenmann Luke	none
diquat (31)	none	2e, 4 (37) Calderbank (2 Zweig (4)	King
disulfoton (74)	2a, 2c, 2d, 3a, 4 (S5, S8, S13, S16, S17) Abbott (1) working Group	2e Bowman (2) Specht Thornton (1)	2e, ef Mendoza (1) Mestres (5)
dithiocarbamates (105)	3a, 4 (S15) Keppel Mestres (7)	2e Mc Leod Ripley (1) Rosenberg	none
dodine (84)	1i, 2e	Newsome	none
edifenphos (99)	none	Vogeler	none
Endosulfan (32)	1b, 2a, 2d, 3a, 4 (S5, S8, S12) Mestres (1) Teeling	4 (50), 5 Porter Sissons Specht	2f, 3b Abbott (2) Chau (2) Cochrane (3) Greve (1) Mestres (5) Musial Putnam

endrin (33)	1a, 2a, 2d, 3a, 4	5	2f, 3b
	(S5, S9-10, S12)	Sissons	Abbott (2)
	Holmes	Specht	Chau (3, 4)
	Mestres (1, 4)		Mestres (5)
	Panel (4)		Musial
	Telling		
ethiofencarb	none	4 (393)	none
(107)		Draeger (2)	
ethion (34)	1a, 2a, 2c, 2d	Bowman (1)	2f
	3a, 4	Ivey	Ernst (1)
	Abbott (1)	Specht	Mendoza (1,2)
	Mestres (1)		Mestres (5)
ethoxyquin (35)	none	2e, 4 (500)	Weilenmann
	*	Ernst (2)	
		Winell	
fenamiphos (85)	2d, 4 (S15)	Thornton (3)	none
fenbutatin	none	Zweig (4)	none
oxide (109)			
fenchlorphos	1a, 2a, 2c, 2d,	specht	2f
•	3a, 4		Ernst (1)
	(S8-10, S13, S17)		Meseres (5)
	Abbott (1)		Singh
	mestres (1)		
fenitrothion	2a, 2c, 2d, 3a, 4	4 (58)	2f
	(S5, S8, S13d, S17)	Desmarcheli	ier Ernst (1)
	Abott (1)	Krause	Mestres (5)
	Mestres (1)	Specht	Singh
	Working Group	Takimoto (1)	1
fensulfothion	2c, 2d, 3a, 4	bowman (3)	none
(38)	(S13, S16, S17)	Williams	
		Zweig (1)	

Fenthion (39)	2a, 2c, 2d, 3a, 4 (S5, S8, S13, S16, S17) Abbott (1) Mestres (1)	2e Bowman (2) Krause Wright	2f Ernst (1)
fentin (4)	none	2e, 4 (55)	2e
ferbam (105)	see dithiocarbamates		
folpet (41)	2a, 2d, 3a, 4 (S8, S12) Mestres (1)	4 (91) Baker (2) Pomerantz (2)	Pomerantz (1)
formothion (42)	2c, 2d, 4 S5, S8) Abbott (1) Mestres (1)	4 (236) Specht Zweig (2)	Ernst (1) Mestres (5)
guazatine (114)	none	kobayashi	none
heptachlor (43)	1a, 2a, 2b, 2d, 3a, 4 (S1-4, S8-10, S12) Greve (2) Holmes Mestres (1, 4) Telling	5 eichner Porter Sissons Specht	2f, 3b Abbott (2) Chau (1, 4) cochrane (3) Mestres (5) Musial Ward
hydrogen cyanide (45)	none	2e, 4 (11) Heuser (1) Jaulmes	none
hydrogen phosphide (46)	none	2e, 4 (13) burce Greve (4)	robison
imazalil (110)	none .	Greenberg Norman Specht Wijnants	none

inorganic bromide (47)	Greve (3) Panel (12	2e Heuser (2)	none
lprodione (111)	Mestres (1)	4 (419) Zweig (5)	none
liadane (48)	1a, 2a, 2d, 3a, 4 (S1-5, S8-10, S12) Greve (2) Holmes mestres (1, 4, 6) Panel (5) Telling	4 (70), 5 DeVos Porter Sissons Specht	Abbott (2) Cochrane (1) Mestres (5)
malathion (49)	1a, 2a, 2c, 2d, 3a, 4 (S5,S8,S10,S13,S17) Abbott (1) Mestres (1, 6) Panel (1, 3) Working Group	Desmarchelie	Cochrane(1) r Ernst (1) Mendoza (1, 2) Mestres (5) singh
mancozeb (5)	see dithiocarbamates		
maneb (105)	see dithiocarbamates		
methamidophos (100)	2c , 2d, 3a	4 (365), 5 Leary Lubkowitz Moellhoff (1) Specht	none
methidathion (51)	2a, 2c, 2d, 3a, 4 (S5, S13)	2e, 4 (232) Krause Leary Specht Zweig (2)	Ernst (1) Mestres (5)

mevinphos (53)	2c, 2d, 3a, 4 (S5, S8, S13, S17) Abbott (1) Mestres (1)	4 (93) krause Specht	2 f Cochrane (3) Ernst (1) Mendoza (1)
monocrotophos	Mestres (5) 2c, 2d	2e Lawrence(1)	2f Ernst (1) Lawrence (1) Mestres (5)
Omethoate (55)	2c, 2d, 4 (S13, S17) Abbott (1) panel (3)	4 (236), 5 Specht Steller Wagner (1)	Ernst (1) Mestres (1)
ortho-phenyl- phenol (56)	2d Mestres (3)	4 (256) Farrow Pyysalo	Beernaert Cochrane(3) Nose
paraquat (57)	none	2e, 4 (134) Calderbank (Khan Lott Zweig (4)	Cochrane (3)
parathion (58)	1a, 1c, 2a, 2c, 2d, 3sa, 4 (S5,S8, S10,S13,S17) Abbot (1) Mestres (1) Panel (3)	4 (87) bowman (1) Krause Specht	2f Cochrane (3) Ernst (1) Mendoza (1, 2) Mestres (5) Singh
parathion- methyl (59)	1a, 2a, 2c, 2d, 3a, 4 (S5, S8, S13, S17) Abbott (1) Mestres (1)	4 (88) 2f bowman (1) Krause Specht	Cochrane (3) Mendoza (1, 2) Mestres (5) Singh

phosalone (60)	2a, 2c, 2d, 3a Abbott (1) Mestres (1)	5 Eichner Specht Zweig (1)	Ernst (1) Mestres (5)
phosmet (103)	2c, 2d Mestres (1)	bowman (1,4)	none
phosphamidon	2c, 2d, 3a, 4 (S5, S13) Abbott (1) Mestres (1)	Voss	Mestres (5)
piperonyl butoxide (62)	none	11, 2e, 4 (163) Isshiki Munday Specht	none
pirmicarb (101)	none	5 Zweig (1)	Mestres (8)
pirimiphos- methyl (86)	Mestres (1, 6) working Group	Brealey Desmarchelier Zweig (2)	Mestres (6)
propargite (113)	2d, 3a	2e Devinel (1,2) Zweig (1)	none
propineb (105)	see dithiocarbamates		
propoxur (75)	le	4 (216) Cohen lawrence (2) Specht Stanley Zweig (1)	Cochrane (3) Ernst (1) Mendoza (2)

pyrethrins (63)	mestres (6)	2e	none Specht
quintozene (64)	2a, 2d, 3a, 4 (S8, S9, S12) Mestres (1)	4 (99) Baker (1) DeVos Goursaud Specht	2f Baker (1) Mestres (5)
tecnazene (115)	2a, 4 (S8, S12)	4 (108) DeVos Specht	none
thiabendazole (65)	2d Mestres (2b)	4 (256) aharonson Farrow Gorbach Maeda Rajzman Tjan (2)	Tanaka Wegman
thioneton (76)	2c, 2d, 4 (S13) Abbott (1)	Zweig (2)	Ernst (1)
Thiophanate- methyl (77)	Mestres (2a)	2e, 5 Engst Gnaegi Gorbach Shiga	Wegman
thirman (105)	see dithiocarbamates		
trichlorfon (66)	2d, 3a, 4 (S5, S13) Abbott (1) Mestres (1) Mestres (5)	2e, 4 (112), 5	2f Cochrane (3) Ernst (1)
triforine (116)	none	4 (338) Zweig (4)	none
zineb (105)	see dithiocarbamates		
ziram (105)	see dithiocarbamates		

٣ - قائمة المراجع: REFERENCES

3.1 Manuals

١٠٣ – الدوريات :

- Official Methods of Analysis of the Association of Official Analytical Chemists, 13th edition (1980); of also McMahon, B. and Burke, J.A., JAOAC, 61, 640-652 (1978).
 - (a) 29.001-20.0181 Multiresidue methods for chlorinated and certain organophosphorus pesticides.
 - (b) 29.029-29.034 Alternate elution system for endosulfan.
 - (c) 29.029-29.043 Organophosphorus pesticides, "Storherr" multiresidue method.
 - (d) 29.056-29.057 Fumigants, multiresidue method.
 - (e) 29.058-29.063 Carbamates, "Holden" multiresidue method.
 - (f) 29.067-29.074.
 - (g) 29.076-29.080
 - (h) 29.082-29.090
 - (i) 29.108-29.111
 - (j) 29.112-29.118
 - (k) 29.123-29.126
 - (1) 29.161-29.164
- (2) Pesticide Analytical manual, as revised June 1979, Food and Drug Administration, Washington, D.C.
 - (a) Volume I, Tables 201-A, ;;201-C, and sections 211, 212, 231, 232.1 and 252 Multiresidue methods for chlorinated and organophosphorus pesticides in fatty and non-fatty foods.
 - (b) Volume 1, Table 201-ID and sections 221 Chlorophenoxy acids in fatty and non-fatty foods.
 - (c) Volume 1, Table 201-H and section 232.3 Stokherr organophosphate/carbon clean-up for non - fatty foods
 - (d) Volume 1, Table 201-1 and section 232.4 Luke et al., for various pesticides in non-fatty foods.

- (e) Volume II, Method under compound name (when in thes reference several methods have been given, they are generally listed in order of preference).
- (f) volume 1, Table 651-A and section 650 and 651 Confirmatory tests.
- (3) Candian manual on Analytical methods for Pesticide Residues in Foods. Information Canada, Ottawa, Canada, Cat. No. H 44-2869-REV (1973).
 - (a) analytical methos (section 5-8)
 - (b) confirmatory methods (section 11)
- (4) Methodensammlung zur Rueckstandsanalytik von Pflanzenschutzmitteln, 5. Lieferung (1979), Verlag Chemie GmbH, Weinheim/Bergstrasse, Federal Republic of Germany (the numbers in parentheses refer to the numbers of the methods in this manual).
- (5) Laboratory Manual for Pesticide Residue Analysis in Agricultural Products, compiled by the R.B. Maybury, Pesticide laboratory, Food Production and Inspection Branch, Agriculture Canada, Ottawa, Ontario KIA OC5, Canda (1980).

3.2 Literature

٢٠٣ – المراجع المنشورة :

Abbott (1), D.C. et al., Pestic sci 1, 10-13 (1970).

Abbott (2), D.C. et al., J. Chromatog., 16, 481-487 (1964).

Aharonson, N. and Ben-Aziz, A., JAOAC, 56, 1330-1334 (1973).

Allebone, J. E. and hamilton, R.J., J. Chromatog., 108-188 - 193 (1975)

Baker, H.J., JAOAC, 61, 1001-003 (1978).

Baker (1), P.B. and Flaherty, B., Analyst, 97, 378-382 (1972).

Baker (2), P.B. and Flahertly, B., Analyst, 97, 713-718 (1972).

Baker (3), P.B. and Hoodless, R.A., Analyst, 98, 172-175 (1973).

Beernaert, H. J., Chromatog., 77, 331-338 (1973).

Bjerke, E.L et al., J. Agr. Fd. Chem., 20, 963-967 (1972).

Bong, R.L., JAOAC, 58, 557-561 (1975).

Bowman (1), M.C. and Beroza, M., JAOAC, 50, 1228-1236 (1967).

Bowman (2), M.C. and Beroza, M., JAOAC, 52, 1231-1237 (1969).

Bowman (3), M.C. and Hill, K.R., J. Agr. Fd. Chem., 19, 342-345 (1971)

Bowman (4), M.C. and Beroza, M., JAOAC, 49, 1154-11 (1966).

Braun, H.E., JAOAC, 57, 182-188 (1974).

Brealey, C.J. et al., J. Chromatog., 168, 461-469 (1979).

Bruce, R.B. et al., J. Agr. Rd. Chem., 10, 18-25 (1962).

Calderbank (1), A. and Yuen, S. H., Analyst, 90, 99-106 d(1965).

Calderbank (2), A. and Yuen, S. H., Analyst, 91, 625-629 (1966).

Chau (1), A.S.Y. and Lanouette, M., JAOAC, 55, 1058-1066 (1972).

Chau (2), A.S.Y., JAOAC, 55, 1232-1238 (1972).

Chau (3), A.S.Y. Bull. Envir. Cont. tox., 8, 169-176 (1972).

Chau (4), A.S.Y., JAOAC, 57, 585-591 (1974).

Clark, D.E. et al., J. Agr. Fd. Chem., 23, 573-578 (1975).

Cochrane (1), W.P. and Maybury, R.B., JAOAC, 56, 1324-1329 (1973).

Cochrane (2), W.P. et al., JAOAC, 58, 1051-1061 (1975).

Cochrane (3), W.P. J. Chromat. Sci., 17, 124-137 (1979).

Cohen, I.C. et al., J. Chromatog., 49, 215-221 (1970).

Dale, W.E. et al., J. Agr. Fd. Chem., 21, 858-860 (1973).

Day, E. V. et al., JAOAC, 51, 39-44 (1968).

Desmarchelier, J. et al., Pestic. Sci., 8, 473-483 (1977).

Devine (1), J.M. and Sisken, H.R., J. Agr. Fd. Chem., 20, 59-61 (1972).

Davine (2), J. M., J. Agr. Fd. Chem., 23, 598-599 (1975).

DeVos, R. H. et al., J. Chromatog., 93, 91-98 (1974).

Draeger (1), G. Pflanzensch, Machr. Baver, 21, 377-384 (1968).

Draeger (2), G. Pflanzensch. Machr. Bayer, 27, 144-155 (1974).

Dupuy, A.E. et al., J. Agr. Fd. Chem., 23, 827-828 (1975).

Eichner, M., Z. Lebansm. Unters. Forsch., 167, 245-249 (1978).

Elgar, K.E. et al., Analyst, 95, 875-878 (1970).

Ernst (1), G.F. et al., J. Chromatog., 133, 245-251 (1977).

Ernst (2), G.F. and Verveld-Roeder, S.Y., J. Chromatog., 269-271 (1979).

Farrow, J.E. et al., Analyst, 102, 752-758 (1977).

Formica, C., Meded. Fac. Landb. Gent., 40, 1135-1148 (1975).

Francoeur, Y. mallet, V., JAOAC, 59, 172-173 (1976).

Francoeur, Y. and Mallet, V., JAOAC, 59, 172-173 (1976).

Gauer, W.O. et al., J. Agr. Ed. Chem., 22, 252-254 (1974).

Gnaegi, F. et al., Trav. Soc. Pharm. Montpellier, 34, 91-100 (1974).

Gorbach, S., Pure Appl. Chem., 52, 2569-2590 (1980).

Goursaud, J. et al., Ann. Fals. Expert. Chem., 69, 327-336 (1976).

Greenberg, R. and Resnick, C., Pest. Sci., 8, 59-64 (1977).

Greenhalgh (1), R. et al., Bull. Envir. Cont. Tox., 7, 237-242 (1972).

Greenhalgh (2), R. and kovacicova, J., J. Agr. Fd. Chem., 23, 325-329 (1975).

Greve (1), P.A. and Wit, S.L., J. Agr. Fd. Chem., 19 372-374 (1971).

Greve (2), P.A. and Grevenstuk, W.B.F., Meded, Fac. landb. Gent. 40, 1115-1123 (1975).

Greve (3), P.A. and Grevenstuk, W.B.F., Meded, Fac. landb. Gent. 41, 1371-1381 (1979).

Greve (4), P.A. and Hogendoorn, E.A., Meded, Fac. landb. Gent. 44, 877-884 (1979).

Gutenmann, W.H. and Lisk, D. J., J. Agr. Fd. Chem., 11, 468-470 (1963).

Heuser (1), S. G. and Scudamore, K.A., J. Scr. Fd. Agric., 20, 566-572 (1969).

Heuser (2), S. G. and Scudamore, K.A., Pestic. Sci., 1, 244-249 (1970).

Holmes, D.C. and Wood, N.F., J. Chromatog., 67, 173-174 (1972).

Isshiki, K. et al., Bull. Envir. Cont. Tox., 19, 518-523 (1978).

Ivey, M.C. and Mann, H.O., J. Agr. Fd. Chem., 23, 319-321 (1975).

Jaulmes, P. and Mestres, R., Ann. Tecnol. Agric., 11, 249-269 (1962).

Keppel, G.E., JAOAC, 54, 528-532 (1971).

Khan, S. U., Bull. Envir. cont. Tox., 14, 745-749 (1975).

Kilgore (1), W.W. et al., J. Agr. Fd. Chem., 15, 1035-1037 (1967).

Kilgore (2), W.W. and White, E.R., J. Agr. Rd. Chem., 15, 118-1120 (1967).

King, R.R., J. Agr. Fd. Chem., 26, 1460-1463 (1978).

Kobayashi, H. et al., J. Pest. Sci., 2, 427-430 (1977).

Krause, C. and Kirchhof. S., Deutsch lebensm. Rundsch., 66, 194-199 (1970).

Lawrence (1), J.F. and Mcleod, H.A., JAOAC, 59, 637-640 (1976).

Lawrence (2), J.F. J. Agr. Fd. Chem., 25, 211-212 (1977).

Leary, J., JAOAC, 57, 189-191 (1974).

Lokke, H., J. Chromatog., 200, 234-237 (1980).

Lott, P.E. and Lott, J.W., J. chromat. Sci., 16, 390-395 (1978).

Love, J. L. and Patterson, J.E., JAOAC, 61, 627-628 (1978).

Lubkowitz, J.A. et al., J. Agr. Fd. Chem., 21, 143-144 (1973).

Luke, B.C. and Cossens, S.A., Bull, Envir. Cont. Tox., 24, 746-751 (1980).

Machin, A.F. and Ouick, M.P., Analyst, 94, 221-225 (1969).

Maeda, M. and Tsuii, A., J. Chromatog., 120, 449-455 (1976).

Malone, B., JAOACIII, 52, 800-805 (1969).

McLeod, H.A. and McCully, K.A., JAOAC, 52, 1226-1230 (1069).

Meagher, W.R., J. Agr. Fd. Chem., 14, 374-377 (1966).

Mendoza (1), C.E. et al., analyst, 93, 34-38 (1968).

Mendoza (2), C. E. and Shields, J.B., JAOAC, 54, 507-512 (1971).

Mestres (1), R. et al., Proc. Int. Soc. Citriculture, 2, 426-429 (1977) and Trav. Soc. Pharm. Montpellierd, 39, 323-329 (1979).

Mestres (2a), R. et al., Proc. Int. Soc. Citriculture, 3, 1103-1106 (1977) and Trav. Soc. Pharm. Montpellierd, 38, 81-86 (1978).

Mestres (2b), R. et al., Ann. Fals. Exp. Chim., 67, 585-598 (1974) and 69, 369.370 (1976).

Mestres (3), R. et al., Trav. Soc. Pharm. Montapellier, 35, 87-100 (1975).

Mestres (4), R. et al., Trav. Soc. Pharm. Montapellier, 36, 43-58 (1976).

Mestres (5), R. et al., Ann. Fals. Exp. Chim. 70, 177-188 (1977).

Mestres (6), R. et al., Ann. Fals. Exp. Chim. 72, 577-589 (1979).

Mestres (7), R. et al., Trav. Soc. Pharm. Montapellier, 33, 191-194 (1973).

Mestres (8), R. et al., Trav. Soc. Pharm. Montapellier, 31, 97-103 (1971).

Moellhoff (1), E. Pflanzensch, Nachr. Bayer, 24, 252-262 (1971).

Moellhoff (2), E. Pflanzensch, Nachr. Bayer, 28, 370-381 (1975).

Moellhoff (3), E. Pflanzensch, Nachr. Bayer, 30, 249-263 (1977).

Mooney, R.P. and Pasarela, N.R., J. Agr. Fd. Chem., 15, 989-995 (1967).

Morgan, N.L., bull. Envir. Cont. Tox., 3, 254-258 (1968).

Munday, W.H., JAOAC, 46, 244-245 (1963).

Musial, C. J. et al., Bull. Envir. Cont. Tox., 16, 98-100 (1976).

Newsome, W.H., J. Agr. Ed. Chem., 24, 997-999 (1976).

Nierle, W., Getteide, Mehl u Brot, 27, 48-51 (1973).

Norman, S. L. and Fouse, D. C., JAOAC, 61, 1469-1474 (1978).

Nose, N. et al., J. Chromatog., 125, 439-443 (1976).

Official Gazette, No. 4, Notification issued on March 20, 1979 by the Japan Environment Agency.

Panel (1) on Dichloryos and Malathion in Grain, Analyst, 98, 19-24 (1973).

Panel (2) on Fumigant Residues of Inorganic Bromide in Grain, Analyst, 101, 386-390 (1976).

Panel (3) on Organophosphorus Residues in Fruits and Vegatables, Analyst, 102, 858-868 (1977).

Panel (4) on Determination of Organochlorine Pesticides in food stuffs on Animal Origin, Analyst, 104, 425-433 (1979).

Pomerantz (1), I.H. and Ross, R., JAOAC, 51, 1058-1062 (1968).

Pomerantz (2), I.H. et al., JAOAC, 53, 154-157 (1970).

Porter, M.L. and Burke, J. A., JAOAC, 56, 733-738 (1973).

Putnam, T.B. et al., Bull. Envir. Cont. Tox., 13, 662-665 (1975).

Pyysalo, H., J. Chromatog., 168, 512-516 (1978).

Rajzman, A., Analyst, 99, 120.127 (1974).

Robinson, W. H. and Hilton, W.H., J. Agr. Fd. Chem., 19, 875-878 (1971).

Rosenberg, C. and Siltanen, H., Bull. Envir. Cont. Tox., 22, 475-478 (1979).

Sachse, J., Z. Lebansm. Unters. Forsch., 163, 274-277 (1977).

Shiga, N. et al., J. Pest. Sci., 2, 27-32 (1977).

Singh, J. and lapointe, M.R., JAOAC, 57, 1285-1287 (1974).

Sissons, D. J. et al., J. Chromatog., 33, 435-449 (1968).

Specht, W. and Tillkes, M., Fresenius Z. Anal. Chem., 301, 300-307 (1950).

Stanley, C.W. et al., J. Agr. Fd. Chem., 20, 1265-1269 and 1269-1273 (1972).

Stein, V.B. and Pittman, K.A., JAOAC, 59, 1994-10.. (1976)

Steller, W.A. and Pasarela, N.R., JAOAC, 55, 1280-1287 (1972).

Stijve (1), T. Deutsche Lebensm. Rundsch., 76, 119-122 (1980).

Stijve (2), T. Deutsche Lebensm. Rundsch., 76, 234-237 (1980).

Suffet, I.H., J. Agr. Fd. Che., 21, 591-598 (1973).

Tafuri (1), F. et al., Analyst, 95, 675-679 (1970).

Tafuri (2), F. et al., J. Agr. Fd. chem., 18, 869-871 (1970).

Takimoto (1), Y. and Mikyamoto, J., Residue Rev., 60, 84-95 (1976).

Takimoto (2), Y. and Mikyamoto, J., Report CC-50-0001, JMPR 1975.

Tanaka, A. and Fujimoto, Y., J. chromatog., 117, 149-160 (1976).

Telling, G. M. et al., J. Chromatog., 137, 405-423 (1977).

Tjan (1), G. H. and Konter, Th., JAOAC, 54, 1122-1123 (1971).

Tian (2), G. H. and Jansen, J. Th. A., JAOAC, 62, 769-773 (1979).

Thornton (1), J.S. and Anderson, C.A., J. Agr. Fd. Chem., 16, 895-898 (1968).

Thornton (2), J. et al., J. Agr. Fd. Chem. 25, 573-576 (1977).

Thornton (3), J. S., J. Agr. Fd. Chem., 19, 890-893 (1971).

Vogeler, K., Pflanzensch, nachr. Bayerd, 21, 317-321 (1968).

Voss, G. et al., Residue Rev., 37, 120-132 (1971)

Wagner (1), K. and Frehse, H., Pflanzensch. Nachr. Bayer, 29, 54-66 (1976).

Wagner (2), K. and thorton, J.S., Pflanzensch. Nachr. Bayer, 30, 1-17 (1977).

Ward, kP.M., JAOAC, 60, 673-678 (1977).

Wegman, R.C.C. et al., meded. Fac. Landb. gent., 40, 1077-1084 (1975).

Weilenmann, H.R. et al., Lebansm. Wiss. u. Technol., 5, 106-107 (1972).

Westlake, W.E., et al., J. Agr. Fd. Chem., 19, 1191-1195 (1971).

Wijnants, J., Meded. Fac. Landb. Gent., 44, 913-926 (1976).

Williams, I.H. et al., J. Agr. Fd. Chem., 19, 456-458 (1971).

Winell, B., Analyst, 101, 883-886 (1976).

Working Group of the Committee for Analytical Methods, Analyst, 105, 515-517 (1980).

Wright, F. C. and Riner, J.C., J. Agr. Fd. Chem., 26, 1258-1259 (1978).

Zweig (1), G. (edit.), Analytical Methods for Pesticides, Plant Growth and Food Additives, Academic Press, New York - San Francisco - London, Vol. VII (1974.

Zweig (2), G., idem., Vol VIII (1976).

Zweig (3), G., idem., Vol IX (1977).

Zweig (4), G., idem., Vol X (1978).

Zweig (5), G., idem., Vol XI (1980).

(ب) طرق مبسطة لتحليل مخلفات المبيدات Simplified approaches to residue analysis

بالرغم من ان طرق التحليل الحساسة مطلوبة للبحوث والدراسات الخاصة بتمثيل المبيدات الا التخصص ليس ضروريا في هذه الطرق . وحتى الطرق التي تستخدم لتقدير المخلفات في العينات الواردة من تجارب المخلفات ليست مطلوب منها ان تتلاءم مع التداخلات التي مخدث من مبيدات اخرى يمكن ان تركز طرق التحليل على الحساسية والتكلفة والسرعة . ومن جهة اخرى فان السرعة في التحليل وانخفاض التكاليف مطلوبة جدا لأى طريقة تستعمل للكشف عن المخلفات في المحلوبا المخلفة لتأكد من عدم زيادتها عن الحدادة القصوى المحددة رسميا .

وحيث انه ليس معروفا عن المخاطر الصحية عند او حول المستويات القصوى للمخلفات التي حددها الدستور فان الحساسية الغير ضرورية او / والدقة يمكن ان تكون مكلفة ويحتمل ان تسفر عن نتائج غير مؤكدة اجابتها نعم أم لا في العديد من الحالات . ان الاجهزة المتقدمة والمتطورة جدا تتطلب تيار كهربي ثابت وتوفر ملييات نفية وكذلك اسطوانات للغازات المطلوبة وخدمات صيانة وتوفر قطع الغيار وهذا يعتبر تكلفة عالية ويعتبر نوعا من الرفاهية في العمل الروتيني للكشف عن المفلةات

والآن ... اصبح متوفرا للعديد من الطرق التي تستخدم تكنولوجيات مناسبة نفى بغرض الكشف عن المخلفات ولقد قامت اللجنة الخاصة IUPAC بتجميع ونشر الطرق المتاحة التي يجب ان تحقق الاشتراطات التالية :

- اح ذات تخصص وحساسية ودقة معقولة بالمقارنة بالكروماتوجرافي الغازى (GC) او الكروماتوجرافي السائل (LC)
- ٢ تعطى معلومات واقعية عند الكشف عن المخلفات في تخديد المركب الاصلى مع اهم المركبات المتحولة والنائجة عن الانهيار .
 - ٣ تكون قادرة على تقدير المخلفات كميا باستخدام طرق مختلفة مع زيادة التكنولوجيا .
- ٤ تكون ذات فائدة في تحديد المخلفات في مجال التجارة الدولية للسلع أو في الغذاء في داخل
 البلد المجهول الخلفية عن استخدام المبيدات .
- لا تتطلب الطريقة توفر غازات مضغوطة أو كميات كبيرة من المذيبات أو مذيبات ذات نقاوة غير متوفرة وغير شائعة .

T - تستخدم اجهزة غير مكلفة نسبيا بالمقارنة بالـ GC أو LC .

وهذه المتطلبات يمكن ان تتحقق بعدد قليل من الطرق مثل كروماتوجرافى الالواح الرقيقة TLC أو الطرق الاسيكترومـتربيـة فى مجال الضوء المرئى . وهناك طرق اخرى قـد تصلح خخت ظروف معينة .

خطوات التحليل المناسبة Suitable procedures

جميع طرق تخليل مخلفات المبيدات تتضمن الاستخلاص والتنظيف وما يتبع ذلك من خطوات التقدير . وفي كل حالة فان الخطوة الاخيرة تتطلب ضرورة التنقية للمستخلصات وكذلك درجة التنظيف . والطرق المنشورة لا تعنى ان تستخدم فقط في المجال الذي تناولته ولكن يصبح من المميزات دمج خطوات من طرق مختلفة . وبالاضافة الى ذلك يمكن لبعض طرق التحليل ان تقوم المجيل مدى اوسع من هذه الخلفات . تعتبر طريقة الكروماتوجرافي ذات الالواح الرقيقة TLC من اكثر الطرق مناسبة للكشف عن مجموعة من المبيدات المختلفة في التحليل المتعدد وهي بسيطة الاخرى خاصة وي ذات تخصيص كافي وهي تتساوى ان لم تتفوق على العليد من الطرق الاخرى خاصة في خطوات التقدير من حيث السرعة والتكاليف (مرجع - ١) . طريقة TLC ذات يتمة خاصة للكشف وتعريف الخلفات بينما التقدير الكمي يكون معدودا . والتطوير الحديث لل LL TL الكمية للمبيدات (مرجع - ٢) وكذلك اتوماتيكية تقدير مخلفات المبيدات (٢) زادت من فائد كما الخاص بمخلفات المبيدات التي كشف عنها بالطرق الاخرى مثل الكرماتوجرافي من فائد بهتار الكري . ولقد استخدم هذا التكنيك على نطاق واسع ولسنوات عديدة أتأكيد التعريف الخاص بمخلفات المبيدات التي كشف عنها بالطرق الاخرى مثل الكرماتوجرافي الناز كال C () .

بالنسبة لطرق الكشف المتعدد عن المركبات الكلورينية وصفت طرق TT.C مناسبة في العديد من الدوريات (٥ و ٢ و ٧ و ٨). وجميع هذه الطرق تعتمد على فصل المبيدات ونواهج تمثيلها على طبقات السليكا جيل أو الالومينا مع استخدام نظم مذيبات غير قطبية مثل ايثير البتروليم او مخاليط ايير البترول مع الاسيتون أو الدام الفصولة عادة يتم باستخدام نترات الفضة والاشعة الفوق بنفسجة UV وهي تسمح بالكشف عن مخلفات في حدود ٢٠٠١، ملجم/كجم في معظم الحالات .

بالنسبة للمبيدات الفرسفورية العضوية ونوائج تعثيلها (مثل الاوكسون والسلفوكسيد والسلفونات) تستخدم السليكا جيل ويعتمد نظام المذيبات العضوية على قطبية المركبات التي يراد الكشف عنها . بالنسبة للجواهر الكشافة الملونة يستخدم ٤ (بارا – نيتروبنزيل) ييريدين أو ٢ و ٦ داى برومو – ن – كلورو – بارا – كويتونيجين وغيرها . وفي الصديد من الحالات يوصى باستخدام الكشف الانزيمي حيث يمكن تقليل عمليات التنظيف بدرجة كبيرة (٩ و ١٠) وطرق الكذيف عن الكاربامات بناسبها الطرق الانزيمية .

توجد طرق TLC مناسبة في المتناول (II) لتحليل مخلفات مبيدات الحشائش مثل أحماض الكلوروفينوكسي الكانويك والتريازين واليوريا والكاربامات .

والتقدير الكمى عادة يعنى بالكشف المقارن لحجم البقع المفصولة مع المركبات القياسية ويمكن الحصول على نتائج اكثر دقة باستخدام مقياس الكثافة للبقع .

فى المقابل للـ TLC تعطى الطرق الاسبكترومترية تقديرات كمية فقط . فيما عدا التخصص فى تكوين اللون فان الطرق الاسبكتروفوتومترية تفتقر الى التخصيص ومن ثم تكون اكثر حساسية للمواد المتداخلة (۱۲) . لذلك تكون الطرق الاسبكتروفوتومترية مفيدة عندما تندمج مع TLC كوسيلة تأكيدية Confirmatory .

عندما لا تتوفر طريقة التحليل المناسبة أو البحث عن بديل للطرق القائمة يمكن استخدام طرق التقييم الحيوى bilogical assay (١٣ و ١٥) . وبالرغم من ان هذه الطرق غــــــــر متخصصة الا انه يسهل دمجها مع TLC تما يزيد من سرعة التحليل .

لقد نشرت لجنة IUPAC المختصة بكيمياء المبيدات مختصرا عن تطوير وتقييم طرق الكشف المبسطة لخلفات المبيدات (١٦) . وخلصت الى ضرورة واهمية تطوير طرق تخليل متعددة الاغراض تعتمد على الاجهزة والإمكانيات البسيطة كما تتميز بالسرعة وقلة التكاليف .

قائمة المراجع: References

- 1. C.E. Mendoza, Residue Rev. 50, 43 (1974).
- 2. J.D. McNeil, R.W. Frei, J. Chromatogr. Sci. 13, 397 (1975).
- 3. B.A. Karlhuber, D.O. Eberle, Analyt. Chem. 46, 1094 (1975).
- M.S. Schechter, Pestic. Monit. J. 2, 1 (1968).
- Pesticide Analytical manual, Vol. I, U.S. Department of Health, Education and Welfare, FDA (1977).
- Analytical Methods for Pesticide Residues in Food Canada Department of National Health and Welfare, Ottawa (1973).
- Deutsche Forschungsgemeinschaft: Ruckstandsanlytik von Pfflanzenschutzmitteln, Verlag Chemie, Weinheim, 1977.
- Klisenko, M., ed. Methods for Determination of Pesticide Residues in Foodstuffs, and Environmental materials, Moscow "Kolos", (1977) pp. 368.
- 9. C.E. Mednoza, J.B. Shields, J. Agr. Food Chem, 21, 1978 (1973).
- H. Ackermann, J. Chromatogra, 36, 309 (1968).
- 11 . G. Yip, J. Chromatogr. Sci. 13 (5) 225 (1975).
- 12. G.E. Keppel, J. Assoc. Off. Anal. Chem. 52, 162 (1969).
- 13 . S. Nagasawa, Ann. Rev. Entomol. 4, 319 (1959).
- 14. W.M. Hoskins, R. Craig, Ann. Rev. Entomol. 7, 437 (1962).
- R.C.C. Wegman, M.D. Northolt and P.A. Greve, Mededed. /Rijksfac. Landb. Gent. 40, 1077 (1975).
- V. Batora, S. Lj. Vitotovic, H., Thier, M.A. Klisenko, IUPAC Report on Pesticides (13) Development and Evaluation of Simplified Approaches to Residue Analysis (1981).

الفصيل العاشير

- عمليات التحليل الجيدة لتقدير مخلفات المبيدات

Good analytical practice in the determination of pesticide residues

- القائم بالتحليل The analyst
- المتطلبات الاساسية Basic resources
 - The laboratory -
- الأجهزة والمعدات وعناصر التشغيل Equipments and supplies
 - عناصر التشغيل Supplies -
 - الاجهزة المناسبة Adequate equipment s
 - التحليل The Analysis
 - * بجنب التلوث Avoidance of contamination
 - * التلوث من البيئة المحيطة في المعمل

Contamination from the working environment.

* التلوث عن طريق التحليل المستخدم

Contamination from the procedure being used.

- * نجنب التابث Avoidance of contamination
 - * التلوث من السئة المحيطة في المعمل
- Contamination from the working environment.
 - * التلوث عن طريق التحليل المستخدم

Contalmination from the procedure being used.

- * مجنب الفقد . Avoidance of losses
- * الفقد خلال التحليل Losses during analysis
 - صلاحة الطق Validation of methods
 - المحافظة على كفاءة التحليل

Maintenance of over-all analytical performance.

- دراسات الاسترجاع .Revovery studies

- اختبار لتحديد دور التداخلات Blank responses of interferences
 - ثبات المواد القياسة Stability of standards
 - تخليل عينات المقارنة Analysis of check samples
 - الاشتراك في دراسات مشتركة / اختبارات الحلقة
 - Participation in collaborative studies/ring tests.
 - الاختبارات التأكيدية Codfirmatory tests
 - مصادر الاخطاء المسئولة عن اختلاف بيانات المخلفات
- Sources of error which contribute to variability of residue data.
 - التأكييد Confirmation
 - الحساب Calculation
 - الاخطاء Errors
 - تدوين النتائج Reporting results
- تقرير عن تجربة تحليل مخلفات المبيد الجزء الثاني (B) الخاص بالتحليل .
 - * تعريف العينة .
 - * التحليل.
 - * النتائج .
 - رسم تخطيطي لمراحل مخليل المبيدات
 - الاحتياجات والمتطلبات .
 - الرموز والقواعد
 - الاستخدامات
 - اسلوب وصف العمل داخل المعمل.
 - تمثيل الطرق البديلة .
 - نماذج الطرق الالية .

عملسات التحلسل الحسدة لتقيدسر مخلفيات المسدات

Good Analytical Practice in the determination of Pesticide Residues

لقد عرفت دلائل التحليل الجيدة GAP هذا المفهوم في ثلاثة المجامات تشمل القائم بالتحليل Analyst والمتطلبات الأساسية Basic Resources وكذلك طرق التحليل The Analysis :

* القائم بالتحليل The Analyst

يتكون تخليل مخلفات المبيدات من سلسلة من الخطوات معظمها معروف او مفهوم جيدا من قبل الكيميائي المتمرن ونظرا لان مجال الخطأ قليلا بالمقارنة بما هو موجود في الانواع الاخرى من التحليل واى خطأ يمكن الالمام بكل التحليل واى خطأ يمكن الالمام بكل التحليل خطوات التحليل واى خطؤ مناسب للقائمون على التحليل نظرهم في حاجة كبيرة للتدويب والخبرة في التحليل خلال سنوات كافية . يجب ان يعدرب مسئولي التحليل على الاستخدام الصحيح للاجهزة والمهارات المعملية الاساسية وكذا اساسيات تخليل مخلفات المبيدات وبجب عليهم ان يتفهموا الغرض من كل خطوة من خطوات التحليل المستخدمة واهمية اتباع الطريقة بحذافيرها كما وصفت تماما ومراعاة اية مسببات قد تغير من التتأتج . كما ان الفهم الواضح للمصطلحات والمسميات في مجال تخليل المخلفات من سيقومون بهذا المما الناحة النموذجية انه عند انشاء معمل لتحليل المخلفات يجب ان يقضى من سيقومون بهذا العمل مع بعضا من فترة التدويب في معمل مجهز وبعمل جيدا وبه خبرات على درجة عالية من الكفاءة . واذا كان المعلم سيضطلع بمهام مخيل مدى واحد .

التطلبات الاساسية Basic Resources

: The Laboratory

في الظروف النموذجية يجب ان يصمم المعمل بحيث يكون الهدف من انشاؤه واضحا الا وهو التحديد الدقيق للمناطق ذات الامان العالى والتي يكون فيها فرصة تلوث العينات بالمخلفات اقل ما يمكن . وكذلك يجب ان تكون مكونات المعمل مجهزة من مواد تقاوم فعل الكيميائيات التي قد تستخدم فيها . وفي هذه الظروف النموذجية يجب توفر حجرات منفصلة لاستقبال العينات وتخزينها ويجهيزها للاستخلاص والتنظيف وللأجهزة المستخدمة في خطوات التقدير . والمنطقة المعدة للاستخلاص والتنظيف يجب ان تواثم مواصفات المذيبات المحملية وكذلك امكانيات ووسائل استخلاص الابخرة والتي يجب ان تكون من نوعية جيدة . وإقل متطلبات لتحليل مخلفات المبيدات تلك التي تتمثل في توفر الإمكانيات المناسبة لتفادى حدوث التلوث . يجب ان يؤخذ في الاعتبار أمان المعمل من مفهوم ضرورة توفير الظروف المناسبة والتي تتمشى مع المعامل المتقدمة مع التسليم بان الظروف السائدة في معمل ما قد لا تتوافق بالمرة مع المعامل الاخرى . لا يجب السماح بالتدخين او الاكل او الشرب او استخدام مواد التجميل في منطقة العمل حيث تخزن بقية المعمل . ويجب الا تترك إلا كميات صغيرة من المذيبات في منطقة العمل حيث تخزن بقية المليات في اماكن منفصلة عن منطقة العمل الرئيسية . يجب تجنب استعمال المذيبات السامة والجواهر الكشافة طالما كان ذلك ممكنا . يجب تخزين المذيبات التالفة بأمان ويتخلص منها ماستعمال المتعمال المتعمال منها منها منهدا .

يجب معاملة منطقة العمل الرئيسية كمعمل للمذيبات وجميع الاجهزة مثل مصادر الاضاءة والخلاطات والشلاجات تكون منفصلة عن بعضها من حيث مصدر القوى . يجب اجراء الاستخلاص والتنظيف وتركيز المستخلصات في منطقة جيدة التهوية ويفضل ان تكون داخل خوانات الغازات .

يجب عمل مصافى امان عندما تستخدم الادوات الزجاجية تخت ضغط او تفريغ . كما يجب ان كيون هناك مصدر موتوق به للتزويد بالزجاجيات المأمونة والقفازات وغيرها من الملابس الواقية وامكانيات غسيل الطوارئ ووحدات الشطف والغسيل الجاهزة . يجب على العاملون في المعمل ان يتدربوا على استخدام هذه الوسائل مع الالمام الكافي بالأخطار الممكنة . والعاملون لابد ان تكون لهم دراية بان العديد من المبيدات ذات صفات سامة وان هناك خطر بسيط قد يحدث من جراء تداول معظم العينات كما يجب اتخاذ العناية الكافية عند تداول المركبات القياسية . ويجب ان يتورف العاملون بالمعمل للفحوصات الطبية بصفة دورية . وإذا كان المعمل مزود بكاشسفات الكترونية تختوى على التريتيوم بجب الكشف الدورى عن H3 في البول .

* الاجهزة والمعدات وعناصر التشغيل Equipments and supplies

** عناصر التشغيل Supplies :

يجب تزويد المعامل بعناصر التشغيل مثل الكهرباء والماء والغازات المختلفة سواء في انابيب او اسطوانات ذات جودة عالية . ومن الضرورى تزويد المعامل بصفة منتظمة بالجواهر الكشافة والمذيبات والادوات الزجاجية والاوساط الثابتة ... وغيرها . كمما يجب توفير خدمات صيانة واجهزة الكروماتوجرافي الغازى والموازين والاسبكتروفوتومترات ... الخ . كما يجب الاحتفاظ ببعض قطع الغيار وكذلك بعض الاجزاء الاخرى .

* * الاجهزة المناسبة Adequate equipment

في الحالة النموذجية يجب ان تكون الاجهزة متمشية مع التكنولوجيات الحديثة مثل

الكروماتوجرافي الغازى المؤود بالكمبيوتر وهذا الجهاز يتطلب صيانة كافية لكي يؤدى العمل بطرق مرضية . ان متطلبات استكشاف المخلفات في السلع عند المستويات المسموح بها اقل صرامة من تلك المطلوبة في البحوث . جميع المعامل تطلب مدى مناسب من المبيدات القياسية ذات نقاوة معروفة وعالية . يجب ان يغطى هذا المدى جميع المركبات الاصلية التي يقوم المعمل بالكشف عنها وكذلك نوائج التمثيل الاكثر شيوعا ومعظم هذه المركبات موجودة حالياً على المستوى التجارى .

* التحليل The Analysis

** تجنب التلوث Avoidance of contamination

من اكثر الاسباب شيوعا والتى تؤدى الى اختلاف نتائج خليل مخلفات الميدات عن نتائج التحليل الاقل دقة macro analysis مشكلة التلوث . ان وجود آثار من اى ملوث فى المينة النهائية التى تستخدم فى مرحلة التقدير النهائية قد مخدث زيادة فى نسبة الخطأ كأن تعطى نتائج ايجابية زائفة وقد تؤدى الى فقد حساسية الطريقة والتى تمنع القائم بعملية التحليل من تحقيق الحدود الضرورية للتقدير . الثلوث قد ينشأ من البيئة أو من طريقة التحليل .

** التلوث من البيئة المحيطة في المعمل

Contamination from the working environment

دمانات الرفوف والشموع والدهون الحاجزة والصابون المحتوى على مضادات الجراثيم والرش ضد الذباب والعطور ومواد التجميل جميعها اشياء تزيد من تلوث المعمل وتكون ذات تأثير كبير عندما يستخدم كاشف صائد الالكترونات في جهاز الكرومانوجرافي الغازى . وليس هناك حل حقيقي لهذه المشكلة الا بايقاف استخدام هذه الاشياء .

الشحوم والبلاستيكات واغطية الكاوتشوك والانابيب الكاوتشوك والزبت من الخطوط الهوائية واوانى الإستخلاص واوراق الترشيح والصوف الزجاجى يمكن ان تزيد من تلوث محلول الاختبار النهائى .

يجب تخزين العينات القياسية للمبيدات في غرفة منفصلة عن معمل التحليل الرئيسي . العينات الحقلية ومجمهيز العينات وتخليل المستحضرات يجب ان مجرى منفصلة عن معمل تقدير المخلفات الرئيسي وكل منها منفصل عن الآخر .

** التلوث من طريقة التحليل المستخدمة

Contamination from the procedure being used

تلوث الادوات الزجاجية والحقن واعمدة الكروماتوجرافي الغازى قد تنتج من العينات السابقة . جميع الادوات الزجاجية يجب ان تنظف بالمنظفات وتغسل بعناية ثم تشطف بالمليب . ويجب ان تتوفر في المعمل كمية من الزجاجيات لتحليل مخلفات المبيدات . الجواهر الكشافة الكيميائية ومواد الامتصاص ومانيات المعامل قد مختوى على مكونات تتناخل مع التحليل . ومن الضرورى ان تجرى عمليات تنقية للجواهر الكشافة ومواد الادمصاص عن طريق التسخين ومن الضرورى استخدام المذيبات المعاد تقطيرها . الماء الغير متأين عليه شكوك والماء المعاد تقطيره يفضل . وفي حالات كثيرة يمكن استخدام ماء الحنفية أو الآبار .

لا يجب السماح باستخدام اى اجهزة تختوى على ال PVC فى معمل مخليل المخلفات . للواد الاخرى المتنوبة على بلاستيك مثار ملك ولكن مشتقات PTEE وكارتش السليكون عادة كري مقبولة والاخرى تقبل مخت ظروف خاصة والعبوات المختوبة على العينات المخزنة قد تسبب الثلوث والعبوات الزجاجية مع الاعطية الزجاجية الخاصة دائماً ما تستعمل . ان طبيعة واهمية اللاوت والمعارف مخلفات المبيدات المطلوب تقديرها . الثلوث قلد تختلف تبعا لنوع التقدير المستخدم ومستوى مخلفات المبيدات المطلوب تقديرها . الفازى المتحدد على الكرمانوجرافي المنازى المتحدير المعرق التقدير اللوق تعدمد على الكرمانوجرافي مع المستويات المالية من الخلفات الهوجرات عن المثارك مع المستويات المالية من الخلفات المالية من الخلفات الموجودة . بينما يمكن حل العديد من المشاكل باستخدام الكاشفات الموجودة فان وجودها قد يصبح مقبولا .

** تجنب الفقد Avoidance of losses

الفقد خلال التخزين Losses during storage

فى الظروف النموذجية يجب ان تخزن العينات محت ظروف حرارة معتدلة البرودة بعيدا عن ضوء الشمس المباشر كما يجب ان مخلل فى خلال ايام قليلة . ومحت بعض الظروف قد تتطلب العينات التخزين لفترة اطول (٦ - ٩ شهور) قبل التحليل وهنا يجب اتخاذ الاحتياطات التالية :

حرارة التخزين تقارب - ٢٠ م عندما يكون انهيار مخلفات المبيدات بفعل الانزيمات منخفضا جدا . وإذا كان هناك أية شكوك يمكن مقارنة العبنات بتلك المقواة بنفس المبيد والخزنة محت نفس الظروف . يجب اعادة تجانس جميع العبنات بعد التجمد حيث هناك ميل للعاء ان يخرج ويتجمع كبلورات ثلج . وهذه اذا استبعدت ستؤثر على نتاقج التحليل . والبديل لتجنب هذا الوضع ان تقسم العبنة الى وحدات للتحليل قبل التجديد . يجب الا تسمح العبوات المستخدمة للتخزين ولا السدادات للمادة الكيميائية المحتوية عليها بالتسرب . العبوات لا يجب ان تسمح بالتسرب . جميع العينات .

* الفقد خلال التحليل Losses during analysis

المستخلصات ومحاليل الاختبار النهائية لا يجب ان تتعرض لضوء الشمس المباشر .

** صلاحية الطرق Validation of methods

يختلف المجهود الذى يبذل لتحقيق صلاحية الطرق بدرجة مؤثرة . في المعامل التي تقوم
بالاستكشاف الروتيني للمخلفات تبعا لمستويات الدستور او تلك المحلدة على المستوى القومي
تستخدم طرق قياسية في معظم الحالات ومن ثم تكون مجهودات الصلاحية اقل ما يمكن . في
جميع المعامل عجرى اختبارات منتظمة عن التأثيرات التي مختلها الاختلافات في مصادر توريد
الكيمياتيات والملينات وغيرها . يجب احتبار كفاءة الطريقة عن طريق استرجاع المبيد القياس الذي
يضاف بمستويات مناسبة الى المينة وحدها أو في وجود كل من المواد الوسيطة . يجب دراسة تأثير
الضوء والتحزين عند مرحلة وسيطة من خطوات التحليل والحرارة وغيرها على ثبات الجواهر
الكشافة والعينات . من الاهمية بمكان تقييم كفاءة نظم التقدير (مثال ذلك الكروماتوجرافي
العاري والمسائل) من حيث تأثير معدل الانسياب والحرارة .. الخ . وفي المعامل التي يجرى فيها
تطوير و / أو تخوير للطريقة السائلة يجب دراسة تأثير بعض الموامل الاخرى مثل تأثير اختلاف
حجم الحينة ونسب التوزيع من الخ وكذلك كضاءة وشقدرة الفصل وقبات العصود في نظم
الكروماتوجرافي السائل والغازى وكذلك الاختلافات في كفاءة نظم اعملة التنظيف .

** المحافظة على كفاءة التحليل

Maintenance of Over-all Analytical performance

يوجد في جميع المعامل المعنية بتحليل مخلفات المبيدات حاجة لتقييم كفاءة الطرق المستخدمة في التحليل بصورة منتظمة على مستوى الحدود المسموح بها tolerance او في اقل حدود للتقدير.

* * دراسات الاسترجاع Recovery studies

يجب استرجاع الميدات من العينات المقواة Spike samples كاختبار شائع لقياس كفاءة الاستخلاص والخطوات التالية ولكن تجدر الاشارة الى ان هذه الدراسات ذات قيمة محدودة . ومعظم الآراء تعول على اجراء الاسترجاع على الخلفات في حالتها الحقيقية real state اى في مجموع العينات aged . ومجدر الاشارة كذلك الى ان الطريقة التي تعطى استرجاع مناسب من المينات التي عوملت او قويت باضافة المركبات الاصلية من المبيدات قد تكون غير مناسبة لقياس نواتج التعشيل المؤثرة والتي تتكون خلال الاحتفاظ بالعينة . ويجب ان تتراوح نسبة الاسترجاع من الميدات الإسابة لي المراقب .

* * اختبار لتحديد دور التداخلات Blank responses of interferences

التحليل الدورى والمنتظم للأوساط المعروف خلوها من مخلفات المبيدات ذات ضرورة للتأكد من عدم حدوث تلوث .

* * ثبات المواد القياسية Stability of standards

ان الحقن المنتظم للمركبات القياسية خملال تخليل مجموعات العينات تسمح بالتأكد من كفاءة خطوة التقدير . بالاضافة الى ذلك يبحب اتخاذ المناية للتأكد من ان المحاليل القياسية للمبيدات لا تتحلل من جراء تأثير الضوء او الحرارة خلال التخزين او تتركز نتيجة لتبخير المذبيات . يجب اتخاذ نفس العناية للتأكد من ثبات المركبات القياسية المرجعية .

* * تحليل عينات المقارنة Analysis of Check samples

من افضل الوسائل لاستكشاف كفاءة طريقة التحليل (أو القائم بالتحليل) هو تخليل عينات مقارنة على فترات منتظمة . وهذه العينات يجب ان تقدم كعينات روتينية بدون اى علامات أو توضحات تلل على طبيعتها .

* * الاشتراك في دراسات مشتركة / اختبارات الحلقة

Participation in collablorative studies/ring tests

تنظيم مختلف الهيئات القومية والدولية دراسات مشتركة على طرق خاصة أو / و اختبارات الحلقة على مارة خاصة أو / و اختبارات الحلقة على مواد وسيطة خاصة . وهذه الدراسات تقدم اسلوب نموذجي في المعامل لتقدير كفاءتها الخاصة . واذا كان في الامكان تؤخذ عينات مشتركة توزع بشكل روتيني حتى لا يضطر القائم بالتحليل لعمل جهد خاص مما قد يفقد العينات صلاحيتها في الكشف عن كفاءة المعمل .

* * الاختبارت التأكيدية Confirmatory tests

بالنسبة للاختبارات الروتينية عندما يكون مدى القيم الناتجة على الاقل ولحد معين معروفة قبل اجراء الاختبارات لذلك لا يكون للاختبارات الروتينية أية اهمية . وفي حالة ما اذا كانت هناك شكوك فان صلاحية النتائج تكون في حاجة لاختبارات تأكيدية . وهذه الاختبارات يمكن ان توضع تخت عدد من السبل مثال ذلك :

- استعمال الفصل الجزئي بالمذيبات مثل قيم (أ)

استعمال اعمدة الكروماتوجرافي الغازي المتعددة . وبالرغم من ان هذا الاسلوب مستخدم
 على نطاق واسع الا ان قيسمته محدودة لأنه في جميع الحالات تكون اساسيات الطريقية

الكروماتوجرافية متماثلة .

- استعمال طرق كروماتوجرافية مختلفة . في حالات عديدة يمكن تأكيد التتائج التي تحصل عليها من الكروماتوجرافي السائل ذى الكفاءة العالية ، وكلاهما له مميزات واضحة تفوق الكروماتوجرافي الغازى في بعض الحالات خاصة اذا كان التحليل يتضمن مواد غير ثابتة حراريا . وبقدر الامكان يفضل ان تجرى الاختبارات التأكيدية بدلا من الاعتماد الكلى على كفاءة اعمادة الكروماتوجرافي الغازى كطريقة للتعريض .
 - استعمال كاشفات مختلفة .
- استعمال طرق التحول الكيميائي derivatisation . هناك طرق عديدة وكتيبات متوفرة
 عن انواع التحولات الكيميائية التي يمكن عملها . ومن الطرق المشتركة استخدام الاشعة الفوق
 بنفسجية لتغيير التركيب الكيميائي للمركب خت الدراسة .
- الكروماتوجرافي الغازى مع اسبكترومترى الكتلة GC-mass spectrometry من اكثر
 الطرق شيوعا في المعامل جيدة التجهيز ولكنه غير متوفر في غالبية معامل تخليل المخلفات.
- طرق الفصل الكروماتوجرافي الغازى السائل الاولية وهي تعطى تعريف عن مكونات الخلفات حيث انها تعتمد على مواصفات الخلفات الموجودة .

مصادر الأخطاء المستولة عن اختلاف بيانات المخلفات :

Sources of error which contribute to variability of residue data.

الطريقة المعملية لتقدير تركيز المخلفات عبارة عن سلسلة متتابعة من الخطوات والاخطاء المنتظمة والعشوائية والتي قد تخدث مع كل منها . الخطوات النموذجية التي تخدث بعد استقبال المينة في المعمل هي بالترتيب :

عبراء العينات عبر العينات
 extraction
 clean-up steps

التحليل بما فيها بجهيز واستخدام المحاليل القياسية (standard solutions)

– التأكيد Confirmation

Calculation – الحساب

ان العمليات التي تجرى على العينات الاصلية هي نفسها التي تجرى على العينات الجزأة بمعنى ان كل جزء أو قطعة من العينة يجب ان يكون لها نفس الفرصة المتاحة لعينة التحليل . من الاهمية أخذ عينة مجزأة (تحت عينة) ذات حجم مناسب . عن طريق الطرق الحديثة اصبح في الامكان مخليل عينة صغيرة جدا ومع هذا يعتبر هذا التحليل ذو قيمة عملية قليلة . طرق أخذ عينات مجزأة مثلة موجودة في دوريات مخليل مخلفات المبيدات المنسئورة في دول عديدة ومنها عضالات الاختارات المثنة كة .

يمكن تقسيم طرق الاستخلاص الى نوعين الاول الذى يستهدف ازالة كل المخلفات من المينة حيث يؤخذ كمية كبيرة من المادة النبائية في المحلول والثانية تخاول ازالة مخلفات معينة بالاختيارية وهذا يستدعى مجهودات لتقليل تركيز المواد المتداخلة وهي تسمح بجعل كفاءة استخلاص المخلفات غير كمى . وبوجه عام يفضل الاختيار او القسم الاول خاصة مع المبيدات التي تمتص او تتركز في اجزاء خاصة من المواد الغذائية او التي تنهار الى مركبات ذات صفات طبيعة مختلفة .

ان الدراسات التى تستهدف تخقيق استخلاص كامل لخلفات المبيد من الوسط الموجود فيه يجب ان تكون جزء اساسى وهام عند تطوير الطريقة المناسبة للتحليل . يمكن تقدير درجة كفاءة استخلاص الخلفات عن طريق الاستخلاص من العينات الميدانية Weathered residues الناتجة من استخلام المبيد على الخصول النامى بطرق تزيد من البساطة . ويمكن اجراء التطبيق بالمركب المشمع و غير radio-labelled ذات ميزة حيث يمكن تقدير كل الخلفات واى مادة مشمة باقية بدون استخلاص مع اى طريقة خاصة يمكن الكشف عنها . بالإضافة الى ذلك يعنى وجود المادة المشعمة ان نوائج التكسير يمكن تمريضها وتقدير كفاءة استخلاص مخلفاتها . وعلى المكس فان المركب الغير مشمع وضعت له افتراضات مؤداها ان معظم الطرق تزيل المركب تماما زان الملذي الاخرى تقارن به كأساس .

بالنسبة للمركبات التي يصعب إستخلاصها مثل المخلفات المنقولة في الجذور تكون العوامل المؤثرة هي المذيب المناسب والتلامس الكافي بين المذيب والمخلفات وكذلك المكون القطبي اذا كان مخلوط المذيب يحرر المخلفات ويحتمل الحرارة .

اذا استخدمت طرق للاستخلاص الكمى فان خطوات التنظيف المتتالية قد تؤخذ في الاعتبار وهذا هو الجزء الذي يستغرق معظم وقت طريقة التحليل حيث احتمال حدوث اخطاء معروفة كبير . ومن الاهمية بمكان عند هذه المرحلة اجراء تخليل لهيئات لتقدير الاسترجاع في كل مجموعة

تقدير للتأكد من حدوث اي فقد .

غدت الاخطاء خلال مراحل متعددة من التحليل الخاص بتقديرالخلفات وفي خطوة التقدير انفسها . وعلى سبيل المثال مع الكروماتوجرافي الفازى فان اساس معظم طرق تقدير الخلفات يتمثل في حجم من مستخلص العينة بمحقن ذات نسبة خطأ عشوائي قليل والتي يمكن تصحيحها اذا استخدم نفس الحجوم من الخاليل القياسية عند المعابرة . وربما يكون اكثر الاخطاء خطورة تلك المحتودة في الطرق الكروماتوجرافية لان المواد الموجودة في المستخلصات Ocextracted خت الدراسة من حيث مواصفات الفصل -Retention char وصفات متمثالة المناف المعبيد خت الدراسة من حيث مواصفات الفصل -peak وصفات ومقات الفصل المواد وعد مدودة عند زمن الفصل المصحيح قد تكون ممثلة المعبيد او تمثل المواد المتداخلة او مخلوط من الالاثين . لذلك فان كمية المبيد المقدر من اى قمة منحنى منفردة على الكرماتوجرافي دائما تمثل التركيز المعموري ان تمثل التركيز المحبيد مستويات يمكن للمخلفات المقاسة تخت هذه الظروف وليس من الفسرورى ان تمثل التركيز المحبقية على المعبيد .

من مصادر الخطأ التقليدى في تخليل المستخلصات بخاهل نقاوة المادة القياسية المستخدمة في التحليل وتصحيح تركيزات المحاليل الاولية والمستخدمة في الطريقة . ليس مطلوبا ان تكون المواد القياسية المستخدمة في تخليل المخلفات انقى ما يمكن ولكن المطلوب ان تكون النقاوة معروفة كما يكون ثبات المركب معروفا تخت الظروف التي سيخزن فيها . وهذا حقيقى كذلك في حالة المحاليل القياسية حيث يجب ان يكون ثباتها معروف كما يجب تجديدها واحلالها على فترات منتظمة .

التأكيد Confirmation التأكيد

يجب ان تبنى الطرق التأكيدية على الاقترابات والطرق التى تختلف بقدر الامكان عن طريقة التحليل الاساسية في الاساسيات الطبيعية والكيميائية . لذلك فان وقت الفصل على وسط ثابت آخر في جهاز الكروماتوجرافي الغازى السائل GLC يعطى بعض التأكيدات ولكنها طفيفة حيث ان العديد من المركبات لها درجة عالية من الارتباط بين فترات الفصل على الاوساط المختلفة . وهناك طرق تعطى تأكيد واضح فيما يتعلق بتعريف المركب مثل طيف الكتلة . وهناك طريقة اخرى تعتمد على مخويل المبيد الى احد المشتقات التى تناسب الفصل الكروماتوجرافي اللاحق والعليد من طرق التحويل نشرت في الحقبة الماضية .

: Calcultion الحساب

فى الدراسات المشتركة وجد انه عندما يقدر تركيز المخلفات من صور ضوئية للخريطة الكروماتوجرافية المتحصل عليها من التحليل تكون دقة التناتج فقيرة بدرجة تثير الدهشة . ان وضع خط اساس مقبول acceptable base-line والتصحيح الخاص بالمواد المتداخلة (ذات القمم الصغيرة) يبدو انها تجرى في ظل اختلافات واسعة تبعا لإنحتيار الفرد . هذا اتجاه بسيط ولكن هناك حسابات اكثر صعوبة في الاصل مثل تعريف مخاليط قمم المنحيات العديدة التي ظهرت

على الكروماتوجرام كما في حالة الكلوردان . ان الحساب بالنسبة للمركب القياسي الخارجي قد يعتمد على المساواة onormalisation (اذا كان ذلك ممكنا) او على واحد أو النين من القسم او على وقت الفصل الطويل او القسم الخاصة بالعينات الغير ميدانية أو بالمقارنة مع المنتج التجارى . كل هذه الحسابات تعطى تنيجة مختلفة وكل منها يمكن اعتباره صحيحا .

على القائم بالتحليل ان يقرر ما اذا كان سيستعمل عامل التصحيح لتركيز المخلفات المحسوب تبما للإسترجاع خلال مراحل التنظيف والتقدير . في تجارب الاسترجاع التركيز المخلفات التي تجرى جنبا الى جنب مع العينات المختبرة فان المبيد المضاف يمكن استرجاعه بشكل كمى . اذا عمل حساب الاخطاء العشوائية التي تخدث في اثناء التنظيف والتحليل يمكن اعتبار الاسترجاع كميا اذا كانت النسبة الموجودة تقع بين ٧٠ - ١١٠ ٪ من تلك التي اضيفت في البداية . اذا كان الاسترجاع اقل من ذلك ولكنه دقيق بناء على بخارب متعددة يمكن استخدام التصحيح الخاص بالاسترجاع . اذا كان الاسترجاع منخفضا ومتغير يجب فحص خطوات الطريقة لمعرفة بعض العوامل الغير مزغوبة والتي تخدث فقدا غير منتظما .

التصديح بالنسبة للمينة القياسية الخالية من المبيد Blank يعتبر سؤالا صعبا في مجال تخليل المخلفات . من غير المقبول خصم تركير المخلفات الظاهرى apparent في العينة الغير معاملة (اذا كان هناك عنباران ، في حالة واحدة فقط اذا عنات قمة منحنى الفصل في الكرماتوجرام الخاص بالعينة الغير معاملة ترجع الى التداخل من جراء مادة موجودة في المستخلص في الكرماتوجرام الخاص يكون السؤال هل يمكن التصحيح بالد sBlank . بالرغم من صعوبة تأكيد ذلك خاصة انه ليس مستغربا ان تحتوى عينة المقارنة على تركيز صغير من المبيد من جراء انجراف المبيد من مكان المعاملة أو تلوث العينة . اذا كانت قمة الفصل في كروماتوجرام العينة الغير معاملة كما هو في الوضع الحقيقي متسببة بالمبيد لا يجب اجراء تصحيح باستخدام عام الـ Blank

الاخطاء Errors .

الاختلاف في النتائج الخاصة بمخلفات المبيدات في العينات قد تنشأ من عدد كبير من الموامل الغير مرتبطة ببعضها وكل منها قد يساهم في احداث خطأ عشوائي او غير عشوائي او كلاهما معا . يمكن حساب الخطأ العشوائي الكلي من الأخطاء الفردية عن طريق قانون تزايد الاخطاء Law of propagation of errors حيث أن التباين الكلي يساوى مجموع الاختلاف الناجمة من العوامل الغير مرتبطة (التباين = مربع الانحراف القياسي) .

الخطأ العادى Systematic لأى طريقة يحدد دقة النتائج أو مدى قرب النتائج من القيم المخيفية . أن مجارب المحتفيقية . أن مجارب المحتفيقية . أن مجارب المحتفيقية . أن مجارب المحتويقية . أن مجارب الاسترجاع تعتبر مقياس للخطأ العادى (مؤكدا أن الطريقة مختفق استخلاص كمى نظرا لأن مجارب الاسترجاع لا تقيس الاخطاء في عملية الاستخلاص) . في معمل التحليل معروف الخبرة في محليل مخلفات المبيدات والذي يستخدم طرق صالحة ومناسبة فان الانحراف عن قيمة الاسترجاع

الكلى ١٠٠٪ فى متوسط مجموعة من تجمارس الاسترجاع عادة تقل عن ١٠٪. لذلك يمكن القول ان العديد من طرق تقدير المخلفات الشائعة الاستخدام والمشتركة تكون بالضرورة كمية .

من المكونات الاخرى للخطأ الكلى ما يعرف بالخطأ العشوائي random error وهو يحدد دقة
تتاثيج اى طريقة وكذلك قربها من اى طريقة اخرى . وكلما زاد الخطأ كلما افتقرت الدقة وبعد
التتاثيج بعضها عن الاخر . المقاييس العادية للخطأ العشوائي هي الانحراف القياسي والانحراف
التياسي النسبي (نسبة الانحراف القياسي المادية لل على تتاثيج متتابعة عند استخدام نفس الجهاز
في حالة قيام متخصص واحد بالتحليل و الحصول على تتاثيج متتابعة عند استخدام نفس الجهاز
تغز طروف تشغيل ثابتة على مادة اختبار متماثلة يسمى 3 تكرارية الطريقة Repeatability of
المشتركة يعبر عن تكرارية الطويقة على اساس الانحراف القياسي النسبي بالقيمة القصوى واحد .
وهذه القيمة تتحقق مع العاملون فرى العملون في معمل جيد التجهيز مع استخدام
طرق مناسبة في حدود التركيزات التي يكشفون عنها .

تدرين النتائج Reporting results

يعتمد هذا الجزء من تخليل مخلفات المبيدات بدرجة كبيرة على متطلبات الجهات المعنية بالتحليل ومن الصعب وضع قواعد صارمة لتدوين البيانات والنتائج او حتى عن الدقة المطلوبة . ومن المتفق عليه ان كلا من القائم بالتحليل ومن سيقوم باستخدام معلومات تخليل المخلفات يكونا على رضاء تام بقدرات الطرق المستخدمة وتعثيل النتائج والبيانات التى تسفر عنها قبل بداية المعل . يعتمد صلاحية تعثيل البيانات الخاصة بالمخلفات على المعلومات المتاحة عن كيفية تأثير العوامل المختلفة ودورها في اختلاف النتائج . ومن ثم فان عدد التحليلات يجب ان مجرى لتوضيح مدى الخطأ الموجود كما يجب حساب الانحراف القياسى .

يجب ان تشمل جميع بيانات التحليل النامخية من العينات ما يتعلق بالمركب الاصلى ونوائج التمثيل وليس مجرد ملخصات او ارقام متوسطات . كما يجب توضيح كيفية حساب المخلفات وسبل التعبير عنها .

فى حالة الضرورة يجب كتابة مذكرات توضيحية تشرح اسباب التفاوت فى التتاتج . فى معظم السلع بجب التعبير عن مخلفات المبيدات ونوانج تمثيلها على اساس المركب الكلى كما هو مسوق تجاريا . او كما هو مجهز للتسويق ومثال ذلك الخضروات بدون الاوراق الخارجية او الخضروات الجذرية بعد ازالة الاجزاء الهوائية ... الخ .

يجب ان تعضد بيانات المخلفات بواسطة :

١ - وصف كامل وشامل او الاشارة لطريقة التحليل المستخدمة بما فيها الاجهزة والجواهر
 الكيافة .

- ٢ بيانات عن تخصص الطريقة المستخدمة .
- ٣ بيانات عن حدود التقدير في الطريقة المستخدمة على السلعة المعينة .
- 4 بيانات كافية عن الاسترجاع على مستويات محددة ذات صلة بتلك التي توجد في الواقع المملي.
- ويمة العينة الغير معاملة (المقارنة) والانحراف القياسى الخاص بها بما فيها عدد العينات التي بنع على اساسها الانحراف القياسي .
- توضيح ما اذا كانت النتائج تعرضت للتصحيح ام لا بناء على (المقارنة غير المعاملة) او
 معدل الاسترجاع أو كلاهما .
- ٧ توضيح كافى عن المعاملات السابقة الخطوات التحليل والتى اجريت على العينة مثل الغسيل والتقشير والتخلص من التربة أو اى طريقة تجهيز حدثت قبل التحليل . كل هذا يجب ان يذكر عن كمية مخلفات المبيد المرجودة .

FURTHER READING

قراءات اضافية

- Burke, J., and McMahon, B. "Analysis of Food for Residues of Pesticides", FDA By-Lines, No. 4. January 1977.
- Cochane, W.P., Whithey, W. The Canadian Check Sample Programme on pesticide Residue analysis: Reliability and Performance. Pesticide Residues, 1979, Pergamon Press.
- Car, M. Internal laboratory Quality Control in the Routine Determination of Chlorinated Pesticide Residues. Pesticide Residues, 1979 pergamon Press.
- Telling, G.M. Good Analytical Practice in Pesticide Residue Analysis. Proc. Analyt. Div. Chem. Soc. Jan. 1979.
- "Guidelines on Analytical Methodology for Pesticide Residues Monitoring", Federal Working Group on Pest Management, Washington, D.C. 20460, June 1975.
- Sherma, J. "Manual of Quality Control for pesticides and Related compounds in Human and Environmental Samples", USA Environmental Protection Agency, EPA 600/1 76 017. February 1976.
- "Pesticide analytical Manual", Volume 1, US Department of Health, Education and Welfare, food and Drug Administration.

	* تعريف العينة Identity of sample :
تعريف العينة ا	المحصول السلعة
	المبيد أو المبيدات المستخدمة على العينـــة أو الســــــــــــــــــــــــــــــــــــ
dition and treatment	* ظروف ومعاملات العينة أو العينات of sample
تاريخ أو تواريخ ال	تاريخ استلام العينة أو العينات في المعمل طريقة التحزين وظروف العينة أو العينات
	جزء المينة أو العينــــــــــات التي تخلــل * التحليل Analysis
	طريقة التحليل (او المرجع) أو / و التحويرات الاستخلاص : التنظيف
	طريقة التقدير والتعبير عن الخلفات الاسترجــــاع حدود التقدير
	: Results النتائج *
	معدل الجرعــــة الفترة من المعاملة وحتى اخذ العينات المخلفات* (بدون تصحيح للاسترجاع أو المقارنة)
	/ 1 ml 11 All 1 1 1 1 1 1 1

تقرير عن بجربة تحليل مخلفات المبيد - الجزء الثاني (B) الخاص بالتحليل

الشخص او الاشخاص المسئولون عن التحليل :

أى معلومات اخرى مثل ثبات المخلفات تخت ظروف التخزين * على صورة متوسطات او مدى او عدد التحليلات .

رسم تخطيطي لمراحل تحليل المبيدات

Schematic flow diagram for pasticide analysis

في الغالب يكون وصف طريقة تقدير مخلفات المبيد طويلا ومعقدا نظرا لأنه يشتمل على العديد من الخطوات المتتابعة منذ بداية الإستخلاص وحتى التقدير والتأكيد . ومن الناحية العملية يصعب تمييز النقطة أو الخطوة المتميزة من خلال التفاصيل التجريبية العديدة وصعوبة متابعة الفصلات الكثيرة والخلطات العديدة . ومن هذا المنطلق يصبح من الاهمية بمكان وجود اسلوب مختصر واضح لطريقة التحليل . والاشكال التخطيطية لمراحل التحليل المتتابعة Schematic Flow Diagrams تستخدم على نطاق واسع في مجال الالكترونيات وتكنولوجيا الكيمياء وغيرها من فروع المعرفة ولكنها لم تستخدم بعد في الكيمياء التحليلية بالرغم من النشرات الخاص بهذا الموضوع .

الاحتياجات والمتطلبات Needs and Requirements

تحقق الرسوم التخطيطية لتحليل المبيدات بعض المتطلبات الاساسية والضرورية :

- أ يجب ان تمثل طرق التحليل بالاساسيات وليس بنوعية الاجهزة لأنها تتغير مع التقدم
- ب يجب ان توضح خطوات الفصل خطوات التجزئة والعزلات Fractionations و -Isola tions وغيرها والتي يجب ان توضح طبيعة المواد المساعدة مثل المذيبات بالاضافة الي مكونات العينة .
 - جـ مسارات النقل والانسياب يجب ان توضع وبتكامل بقدر الامكان .
- د قواعد عمل خريطة العمل يجب ان تكون دقيقة بقدر الإمكان حتى يمكن استبعاد الاستنتاجات الخاطئة ولكنها تسمح كذلك باختياراي الطريقين اما التفصيلات او الاختصارات ..
- هـ يجب ان تكون الرموز من عناصر بسيطة ما امكن تكفى لتسهيل التذكرة كما تكون سهلة الرسوم .

وبناء على هذه المعايير الخمسة وضعت المفاهيم التالية في عام ٦١/١٩٦٠ باستخمسدام بعض العناصر الاساسية الموجودة في النماذج القياسيية الالمانية الخاصية بتكنولوجياً الكيمياء (DIN 7091) وتستخدم هذه الرسوم في العديد من المجالات دون الحاجة لاجراء تغييرات ضرورية كما ثبت ضرورتها وملائمتها للعمليات الخاصة بالتحليل في المعمل.

۲ . ٤

الرموز والقواعد Symbols and Rules :

جميع المينات الاصلية والعينات الصغيرة Subsamples والفصلات Fractions تمثل الاسهم (شكل 1). بمثلثات وجميع طرق التحليل بمربعات ، جميع مساحات المادة تمثل بالاسهم (شكل 1). عمليات التحليل توصف ببعض العناصر الاضافية التي يمكن ان تدمج بطرق عديدة 1 شكل 1 رقم 1 — 1). الخط الرأسي يمثل الفصل الطبيعي لوسطين موجودين والقسمين الناتجين في المربع بمثلا الوسطين والتي يمكن وصفهما بالعناصر 1 (2 1). و لا تكون الوسطين بوسائل اخرى للقصل الجزئي يوصف النظام تحل منظم المناصر 1 متقاربة للوسطين . ويستخدم القطر لوصف جميع التفاعلات الكيميائية كما يستخدم ايضا الرمزين الاخيرين منفردين ولكنهما يستخدما غالبا مع بعضهما أو مندمجين مع مرمزين أخرين . الرمزين الاخيرين منفردين ولكنهما يستخدما غالبا مع بعضهما أو مندمجين مع مرمزين أخرين . ويرمز للوسط المتحرك بنصف سهم ، والخط المزدوج يرمز الي وجود مواد اضافية التي تساعد في الفهاية توصف جميع القياسات بشكل ثماني الاضلاع يزود ايضا بالكمية المقدرة ووحدتها والاختصارات الشائمة المها .

الاساسيات الضرورية لأساليب الفصل الحديث يمكن ان توصف بوضوح بدمج بعض العلامات والرموز (شكل ١ رقم ٢ ، ٢ ، ٧ ، ٨ ، ٩) وبطريقة مجمل المدخلات والمخرجات الخاصة بمادة التحليل واضحة كأشياء مرئية في خريطة التحليل Flow sheet . ولعمل تفريعات وتوصيلات بين العمليات المختلفة تستخدم علامات مناسبة لتوضيح التشابك والارتباط بين العمليات كوحدة متكاملة (شكل ١ رقم ١١ ، ١٢) .

وليكن معلوما ان القواعد والرموز السابق الاشارة لها اجبارية والرسم التخطيطى المقترح يمثل الهيكل الاسامى لاى حالة ويمكن استكمالها واضافة عناصر اخرى .. مثال ذلك استخدام الضغط الزائد او التفريغ ويسمح كذلك باية تفسيرات شفوية عند الحاجة .

الاستخدامات Application :

القواعد الخاصة بعمل الشكل التوضيحي لطريقة التحليل تعطى الفرصة للاختيار بين التفصيل والاختصار وهو يفيد في اغراض مختلفة داخل معامل التحليل .

* اسلوب وصف العمل داخل المعمل داخل المعمل Procedure descriptions for lab. work

فى العمل اليومى يلعب الرسم التوضيحى دور التذكرة المختصر لحظة العمل خاصة ما يتعلن بحجم العينات والفصلات والقياسات وغيرها (شكل ٢) . ويحتوى الرسم كذلك على قائمة مرئية ومسلسلة زمنيا للاجهوة (الأقماع – المرشحات .. الخ) والكيميائيات المطلوبة (مذيبات .. جواهر كشافة .. وغيرها) في خطوات متتابعة للتحليل .

* تمثيل الطرق البديلة Presentations of alternative methods

فى بعض الاحيان تكون طرق مخليل المبيد معقدة وتمثل مشكلة نظرا لأن الطريقة المناسبة تعتمد على طبيعة العينات وتوفير الجهاز المناسب وغيرها من العوامل الاخرى . يمكن تمثيل الطرق البديلة فى رسم تخطيطى يستخلم فيه وسائل معينة مثل الرموز والعلامات الخاصة بقرار معين او حذف جميع الخطوات ذات الاهمية القليلة (شكل ٣) . وهنا توضح خطوات التحليل الضرورية بوضع خط مختها ومن ثم تصبح نقاط القرارات الهامة والمؤثرة واضحة تماما .

: Flow patterns of automated methods * نماذج الطرق الالية

التدفق المستمر للمادة خلال النظم الالية مثال جهاز التحليل الذاتى (Auto analyser (R) غالبا يحدث سوء فهم . لذلك فان نموذج الانسياب مع التاكيد على معدلات الانسياب تساعد في توضيح وفهم الاسلوب الخاص بالتحليل (شكل ٤) .

استحدث اسلوب الشكل التخطيطي او انسياب خطوات التحليل لتسهيل مهمة القائم بالتحليل في عمله اليومي وهو يحقق المتطلبات والمعايير التي ذكرت من قبل والرموز والقواعد قابلة للتغيير والاجتهاد مع تقدم التقنيات الخاصة بالتحليل .

ومن الافضل ان توضع الاشكال الأربعة كما هي وباللغة الانجليزية .

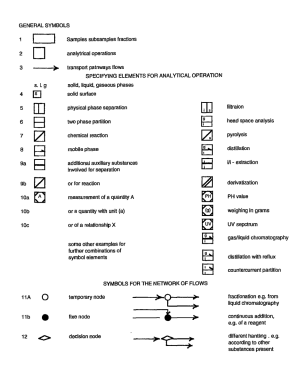


Fig. 1. Construction of symbols from 12 basic elements and examples of application.

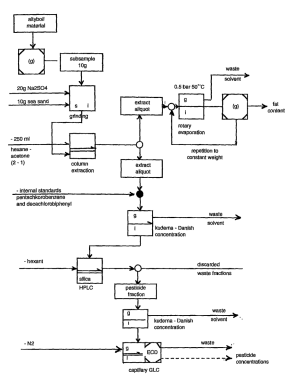


Fig. 2. Example of a procedure description with details for laboratory work : Analysis of lipophilic organochlorine pesticides in fatty biological material.

خليل المبيدات الكلورينية العضوية المحبة للدهون في المواد الحيوية .

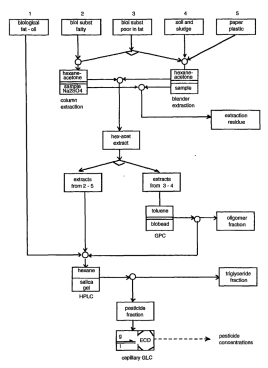


Fig. 3. Example of a summarizing presentation of alternative methods: Analysis of organochlorine pesticides in different sample materials. (Steps of minor limportance omitted).

مثال يلخص إستعراض الطرق البديلة تخليل المبيدات الكلورينية العضوية في مختلف الأوساط (ثم حزف الخطوات قليلة الأهمية) ٢٠٩

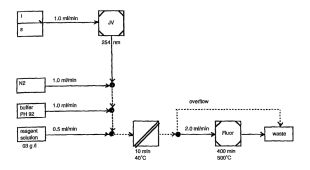


Fig. 4. Example of a flow diagram for automated methods: Post-column reaction of anilines with fluorescamin for HPLC. (Dashed line: air-segmented flow)

مثال توضيحي للطرق الآلية تفاعل ما بعد العمود للأنيلات مع الفلورسكابين لجهاز الكروماتوجرافي فائق المقدرة (الخط المنقط المتقطع يمثل إنسياب حلقات الهواء)

الفصسل الحبادي عنشسر

طرق الكشف عن المبيدات بالوسائل الاسبكتر وفوتومترية

- * المقدمة والنظرية (الاساس النظرى) .
- * التعريفات والمصطلحات الخاصة بالاسبكتروفوتومترى .
 - * قوانين التقدير الكمى اللونى للمبيدات .
 - قانون بوخز ولامبرت .
 - قانون بيير .
 - * العينات والتقديرات القياسية .
 - * اساسيات الطيق اللونية .
- * اسباب استخدام الطرق اللونية والأشعة فوق البنفسجية .
 - * الاستخلاص والتنقية .
 - ١ -- ملاحظات عامة .
 - ٢ اعتبارات خاصة للتحليل بالاشعة فوق البنفسجية .
 - * طرق مجهيز البيانات والمنحنيات القياسية .
 - * اصطلاحات خاصة باجهزة القياس اللونية .
 - * امثلة للاجهزة المستخدمة في التقدير اللوني .
 - ١ جهاز قياس الالوان المرئية .
 - ٢ جهاز ايفيلين .
- ٣ جهاز اسبكتروفوتومتر بوش لومب سبكترونيك ٢٠
 - ٤ جهاز بكمان دى يوسبكتروفوتومتر .
- القياس اللوني بالاشعة نخت الحمراء الاسبكتروفوتومترية .

طــرق الكشــف عن المبيدات بالوســـائل الاسبكتروفوتومترية

د الطيف ضوئية ، Spectrophotometric

* المقدمة والنظرية (الاساس النظرى) :

لأسباب عديدة تغطى طرق التحليل التي تستخدم الوسائل الطيف ضوئية كلا من المجالات الخاصة بالاشمنة في البنفسجية Urisible والضوء المرتى Visible للطيف . والقواعد التي عكم هذين المجالين متماثلة تقريبا كما ان التعريفات الخاصة بهما تصلح لها معا . والاختلافات الحقيقية بينهما تتمثل في قياس اللون المرتى في مقابل امتصاص الاشمة فوق بنفسجية بسبب تركيب التردد Resonance . يبساطة يمكن القول ان اساس الطرق الكيميائية اللونية للتحليل تتضمن معاملة المادة في المحلول بجوهر كشاف يعمل على تكوين لون يرتبط امتصاصه بتركيز المادة تتضمن معاملة المادة في المحلول بجوهر كشاف يعمل على تكوين لون يرتبط امتصاصه بتركيز المادة خطية . نان امتصاص الضوء في المنطقة فوق بنفسجية للطيف يتحكم فيها نفس اعتبارات امتصاص الضوء المرثى . ان التركيز الخاص بالتقلير في الاشمة فوق البنفسجية يقل كثيرا عنه في حالة الضوء المرثى . كمية اللون للمينة مجال التحليل يقاس بعدة وسائل مثل اجهزة قياس الالوان . يتطلب التحليل الحالي الكشف عن المخلفات تقدير كمية ضئيلة للغاية كما يستازم حساسية شليدة بالأحجيل الحالي الكشف عن المخلفات تقدير كمية ضيلة للغاية كما يستازم حساسية شليدة الأحجيل قياس الطيف الضوئي العادى Spectrophotometry للتعبير عن هذا النوع من القياس من خلال الطيف .

الضوء عبارة عن اشعاع مغناطيسي يحتوى اطوال موجات مختلفة او سيل من الفوتونات ذات الطاقة المختلفة ويستخدم الشعاع الكهرومغناطيسي في التحليل الطيف الضوئي (سبكتروفوتومترى ١ عند اطوال الموجات التالية مقاسة بالنانوميتر أو الانجستروم على النحو التالي :

١٠ - ٢٢٠ نانوميتر مجال الاشعة فوق البنفسجية .

٣٨٠ - ٢٢٠ ،، مجال الاشعة القريبة من فوق البنفسجية

٠٠٠ – ٢٠٠ ،، مجال الاشعة المرثية

للبحاث * Herman F. Beckman بمعمل بحوث التوكسيكولوجي ومخلفات المبيدات – جامعة كاليفورنيا – دايفز – كاليفورنيا .

و * Robert B. Bruce شركة روبينز - ريشمون - فرجينيا .

و * D. MAC Dougall مؤسسة كيماجرو - كانساس سيتى - ميسورى - الولايات المتحدة الامريكية .

۲,٥ - ١,٧٥٠ ميكرون قريب من تخت الحمراء

٢,٥ - ٢٥ ،، الاشعة تحت الحمراء التقليدية

٢٥ - ٣٠ ،، بعيد عن الاشعة محت الحمراء

النانوميتر = ۱۰ ^۹ والواحد نانوميتر يحتوى على ۱۰ انجستروم

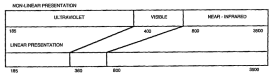
وقبل الخوض في التفصيلات اود التذكرة ان الطرق الاسبكتروفوتومترية تشتمل على طرق الاشمة مخت الحمراء IR والطرق اللونية والاشعة فوق النفسجية VV وجميعها تعنى قياس ما يحدث من تأثير التداخل الاشعاع الكهرومغناطيسي مع المادة محل التقدير بحيث يكون موضع امتصاص الاشعاع من خصائص المادة نما يفيد في التعرف ومخديد المركب كما ان التركيز يمكن مخديده من درجة امتصاص الإشعاع .

* التعريفات والمصطلحات الخاصة بالاسبكتروفوتومترى:

الامتصاصية Absorbtimetry تعنى قياس المدى الذى تستطيع المواد امتصاص الطاقة الاشعاعية عند اطوال موجة معينة خاصة . الطاقة الاشعاعية عادة تقسم الى ثلاثة مناطق تفطى الجالات التالية :

> الأشعة فوق البنفسجية ١٨٥ - ٤٠٠ نانوميتر الضوء المرثى ٤٠٠ - ٨٠٠ نانوميتر الأشعة تخت الحمراء ٨٠٠ نانوميتر - ١٦ ميكرون

وغالبا ما يشار الى منطقة الانشعة فوق البنفسجية اقل من ٢١٠ نانوجرام على انها -Far" "UV وللنطقة من ٨٠٠ نانوميتر وحتى ٣٥٠٠ نانوميتر تسمى "Near IR" (شكار – ١) .



شكل (١) : أطوال موجات الطيف من بعيد الأشعة فوق البنفسجية إلى قريب نخت الحمراء

تحتبر المنطقة من ٤٠٠ ك ٥٠٠ لنوميتر أكثر من غيرها استخداما في التقدير اللوني . معظم اجهوة قياس الالوان تغطى هذا المدى بمساعدة المرشحات الضوئية ولكنها لا تصلح بكفاءة في نهاية المدى . القياس اللوني يتميز عن القياس الاسبكتروفوتومترى المرئى حيث ان الأول colorimetry يعنى قياس كمية الضوء التى تمتصها المادة بالمقارنة باللون القياسي . القياس الاسبكتروفوتومترى من جهة اخرى يعنى استخدام خلية ضوئية في الجهاز ثم تتحول الاستجابة من الخلية الضوئية الى بعض الاشارات التي يمكن قياسها . التحليلات التي تستخدم الاشعة فوق البنفسجية يجب ان تكون طيف ضوئية بسبب طبيعة الطاقة .

يمكن تمثيل الطيف الممتص بواسطة مادة معينة عن طريق توقيع ورسم علاقة بين الامتصاص وطول المرجة . التغير السريع في الامتصاص مع التغير في طول المرجة يوجد منطقة امتصاص Detective or specific absorption قصوى تسمى منطقة الامتصاص المتخصصة أو الاختبارية الكثافة القصوى يسمى اقشى إمتصاص . طول المرجب الذي يمد بالامتصصاص خلال الكثافة القصوى يسمى اقشى إمتصاص التي يحدث عندها اقل امتصاص . في حالة المادة التي يحدث فيها امتصاص ذات قيمة تعلو وتنخفض بسرعة يقال عن الطيف المسجل ذو التركيب الدقيق Fine structure . من احسن الامثلة على التركيب الدقيق طيف ابخة البنزين .

* قوانين التقدير الكمى اللوني للمبيدات :

: Boucuer and Lambert قانون بوخرو لامبرت

لا يعتمد نسبة الاشعاع أو الضوء الذي يمتص بواسطة وسط شفاف على شدة الضوء الواقع عندما نظل نوعية الاشعاع دون تغيير وكل طبقة متتابعة من الوسط تمتص جزء مساوى من الضوء المار من خلاله . هذه الحالة يعبر عنها بالمعادلة :

(\)
$$I = Io 1-ad$$

I = شدة الضوء المار

Io = شدة الضوء الحادث

a = معامل امتصاص الوسط

d = سمك طبقة الامتصاص بالسنتيمتر

يمكن التعبير عن هذه العلاقة بالمعادلة الآتية :

واذا كتبت المعادلة (٢) مع اللوغاريتم الاساسي (١٠)

(r) Loe
$$(---)$$
 = kd

والمعادلة (٣) تعبر عن معامل الامتصاص Coefficient Extinction

 $\infty = 2.303 \text{ k}$

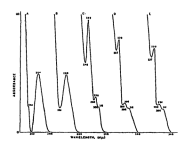
قانون بيير Beer's Law قانون بيير

يعتبر امتداد لقانون لامبرت ومفاده ان الامتصاص لا يتناسب مع عدد جزئيات مادة الإمتصاص الموجودة في مسار الضوء ولذلك يدخل عامل التركيز في المعادلة (٣) بحيث يعبر عنه بالمعادلة :

(£)
$$Log(\frac{Ia}{I}) = kcd$$

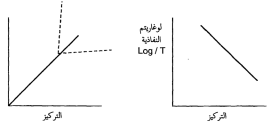
حيث c = التركيز وعادة يعبر عنه بالمول في اللتر ، عندما يكون التركيز ١ مول في اللتر وطول المسار ١ سم يطلق على K معامل الامتصاص الجزيئي ويكتب E أو ٤ ولقد استخدم الاصطلاح K, cm 1% بواسطة العديد من البحاث خاصة عندما يكون الوزن الجزيئي للمركب غير معروف للحصول على قيمة الإمتصاص . وقد استخدم هذا الإصطلاح ايضا مع العديد من غير معروف للحصول على غياس سريع لحساسية المركبات المعروفة حيث يعطى اساس للمقارنة . استخدام الاصطلاح يعطى غياس سريع لحساسية طيقة التحليل . عند محاولة الربط بين قيمة الامتصاص لطبقة ١ سم في محلول ١ ٪ لمركب معين مع مركب آخر قيس بنفس الاسلوب يمكن الحكم على الحساسية النسبية للطريقة . اذا الجزيئي للمركب تحت الاختبار معروف يمكن تعريف وتقدير معامل الإمتصاص الجزيئي بالماملة التالية :

القيمة المدونة تصلح مع طول الموجة التى تم عندها القياس ولا تصلح لأية اطوال موجية IO/I والنفاذية IO/I تصاوى IO/I وهو يساوى IO/I والنفاذية IO/I ساوى IO/I والمكانت ويعبر عنها بالنسبة المحوية IO/I والشكل IO/I يمثل منحنيات امتصاص الروتيان والمركبات المرتبقة به . المنتخيات توضع التغير في الامتصاص مع التغير في طول الموجة ومواضع الامتصاص IO/I المنحل IO/I المنحدين تركيز المركبات الموجودة في الشكل IO/I ميكروجرام / المليلتر ومسار الضوء IO/I مسلحصول على هذه القياسات . يمكن تقدير معامل الامتصاص عند طول موجى من معادلة IO/I مع التصى احتصاص .



شكل (٢): منحنيات توضع تأثير التغير في طول الموجمة على قيسم الإمتصاص (جميع المحاليل ١٠ ميكروجرام/ملليلتر في الإيثانول) A = روتينون ٢ = توكسيكارول E ديجيولين E = تيفرومسين

ونتساعل متى يخطئ قانون بييير ؟ .. الاجابة تتمثل في ان الخطأ يحدث اذا حدث تأين-Ion ونتساعل متى يخطئ قانون-Ios في طبقة المذاب association أو تجدم أو حدثت تغيرات في طبقة المذاب عند تغير التركيز وذلك يؤدى إلى الحصول على علاقة خط مستقيم بين الكثافة الضوئية والتركيز او بين النفاذية والتركيز .



* العينات والتقديرات القياسية Standards of Reference

يجب ان تؤخذ سلسلة من التركيزات للمركب محل التحليل وتقدر بنفس الطريقة وتؤخذ قيم الامتصاص واللون كأساس لعمل منحنيات قياسية يمكن استخدامها لتعريف وتخديد التركيزات الغير معلومة من نفس المركب .

اساسيات الطرق اللونية Colorimetric والاشعة فوق البنفسجية

يجب ان تذاب عينة التحليل في مذيب نقى خالى من اى مادة تكون لها المقدرة على امتصاص الضوء على نفس طول الموجة الخاصة بالمركب محت القياس . هذا المطلب يعتبر اساسيا لدقة الطرق الاسبكتروفوتومترية . يجب الا يحتوى الخملول على مواد متناخاة قد تتفاعل مع الجوهر الكشاف الذي يكون اللون عند أو بالقرب من طول موجة امتصاص المادة محل التحليل . ولنضرب الكشاف الذي يخليل مبيد الباراثيون من خلال امتصاصه في منطقة الاشعة فوق البنفسجية اذا كان الحلول النهائي محل التحليل به أية مركبات ذات تركيب متماثل فان قيمة الامتصاص المتحصل عليها لا تكون ممثلة مشيلا حقيقيا لكمية البارثيون . في هذا الوضع تجرى خطوة تنظيف للعينة قبل القياس النهائي في جهاز الاسبكتروفوتومتر ومثال ذلك العلوق الكروماتوجرافية . والطريقة يجب ان تزيل وفيصل اى مبيدات اخرى من الحلول محتوى على تركيب بنزيتوبد أو اي مادة نبائية من المستخلص بتعتبى في نطاق الاشعة فوق البنفسجية على مركم تانوميتر .

* اسباب استخدام الطرق اللونية والاشعة فوق البنفسجية :

Reasons for colorimetric and ultraviolet procedures

هناك حاجة مستمرة لتطوير طرق التحليل الاسبكتروفوتومترية جنبا الى جنب وبنفس القدر من الاهمية لتطوير الطرق اللونية المرئية وتلك في نطاق الاهمية فوق البنفسجية . وليكن معلوما ان الحساسية من اهم العوامل في تقدير صلاحية الطريقة . العديد من الطرق اللونية تستطيع الكشف عن كميات في حدود ١٠ ميكروجرام في التحليلات الروتينية واقل من ذلك في التحليلات الدقيقة . طرق الكنف التي متمدا على الائمة فوق البنفسجية اكثر حساسية بمقدار عشرة امثال او أكثر تبعا لطول موجة الإمتصاص . المركبات ذات الامتصاص الاقصى بالقرب من القل تدريج موجى يمكن تقديرها بشكل اكثر حساسية من تلك المركبات التي تقع بالقرب من الضوء المرئي اذا وجدت ملوثات في محلول التقدير تتداخل مع التقلير تسبب مشاكل في الامتصاص مع زيادة الحساسية . يمكن زيادة الحساسية بيادة عالي الوهى لا تتطلب زيادة مناظرة في حجم المينة . يمكن زيادة الحساسية بركيز المينة لحجم صغير مما الى إيجاد خلية جديدة . ١٠ ميم كروليتر تعطى ١ سم مساسح في .

* متطلبات اخذ القياسات Sampling requirements

طريقة اخذ العينات وتقسيمها وتخزينها وبجهيزها تتميز باسلوب معين تبعا لطريقة التحليل

حيث ان الطريقة اللونية والاسبكتروفوتومترية تختلف عن الطرق الاخرى خاصة في مجال الاستخلاص كما ان الطرق الطيف ضوئية تتطلب خطوة اكثر في التنظيف والتنقية وكذلك اخذ الحجم المناسب من العينة .

* الاستخلاص والتنقية Extraction and cleanup

: General remarks ملاحظات عامة

من المعلوم أن طريقة التحليل الخاصة تصحم على أساس مبيد. معين ولمحصول معين وأية تغيرات تتطلب تخوير في الطريقة الاصلية ، ومع هذا يمكن القول أن طرق الاستخلاص مجرى بشكل روتيني ولا جدال فيها ، اما طرق النتقية تتطلب وائما جديد أو تخوير عما هو منشور واى نهاون أو تجاهل لأى خطوة بشكل غير مدروس أو محصوب قد يؤدى الى قلة أو خطأ التحليل . نهاولت مقولة Zweig وزملاؤه عن امكانية استخدام جهاز الكروملوجرافي الغازى في فصل المبيد قبل التقدير النهائي صالحة حتى وقتنا هذا وبعد مرور اكثر من ثلاثين عاما . ومن امثلة بخاحات المكرماتوجرافي الغازى تنظيف مستخلصات البطاطين قبل تقدير مركب حامض ففثالين اسيتيك اسيد وننظيف مستخلصات فول الصويا قبل تقدير استر داى كلور امينو بنزويك اسيد وتنظيف مستخلص الميد وتنظيف المحدود .

هناك طرق تنظيف اخرى تلاتم مخاليط بعض المبيدات وهناك الكثير من الطرق الغير صالحة . لقد لاقي اسلوب عمود الكروماتوجرافي عناية واهتمام كبيرين واثبت نجاحات بدرجات متفاوتة ومن احسن الاعمداة التي تبتت نجاحها عمود الفلرووسيل لفصل المبيدات الحضرية . يجب نجديد مادة الادمصاص بعد عدد من الممليات بسبب انخفاض الكفاءة مع تكرار التنظيف . لا يصلح هذا العمود لجميع المبيدات او جميع المستخلصات . استخدم عمود الفحم المنشط بنجاح في فصل العمودين والد د دت والهمبتاكلور والثيودان والهمبتاكلور اليوكسيد على المحاصيل المختلفة مثل التفاح والكمثري والتوت والبرسيم ويشترط مع هذا العمود استخدام البنزين كمذب مع الاحتفاظ بالنسبة بين العينة البناتية والمذب ثابتة . التوزيع الجزئي بين سائلين نجحت لحد كبير في فصل الدهون من المبيدات الحشرية حيث يستخدم مذبيان غير قابلين للامتزاج في قمع الفصل او استخدام الكروماتوجرافي .

٢ – اعتبارات خاصة للتحليل الاشعة فوق البنفسجية (UV) :

التقديرات التى تعتمد على الاشعة فوق البنفسجية تنطلب تنظيف عالى ومتميز للعينات بما يضمن علم وجود اية شوائب تمتص الضوء فى منطقة الطيف الخاصة بالمبيد . يجب اختيار المذيب المناسب الذى يسمح بالمرور الكامل للضوء ... والجمدول التالى يوضح الموجه الخاصة فوق

جدول (١) : المذيبات المناسبة للتحليلات الاسبكتروفوتومترية .

نطاق الاشعة فوق البنفسجية	المذيب
77.	اسيتون
۲۱.	اسيتونتريل
۲۸.	بنزين
٣٦٠	دای فینیل امین (بروموفورم)
۲1.	كحول البيوتايل
770	رابع كلوريد الكربون
720	كلوروفورم
٠. ٠	سيكلوهكسان
750	۲,۱ – دای کلوروایثان
750	دای کلورمیثان
770	ن . ن – دای میثیل فورمامید
۲۱۰	ایثیل ایثر
٧١٠	ميثانول
۲۱۰	ميثيل سيكلوهكسان
۲ ٦٠	ميثيل فورمات
44.	نيروميثان
۲۱۰	كحول ايزوبروبيل
٣٠٥	بيريدين
Y9 •	تتراكلوروايثيلين
۲۱۰	۲ ، ۲ – ۶ ترای میثیل بنتان

الفوق بنفسجية لكل مذيب ومنها يتضح ان افضل المذيبات ملاءمة لهذا النوع من التحليل هو الاسترنتزيل وكحول البيوتيل والسيكلوهكسان والايثيل ايثر والميثانول وهي تفيد مع معظم المبيدات . كذلك يجب ان يكون المذيب الذي يستخدم في الاستخلاص مختارا بعناية بعيث يكون قادراً على فصل المبيد من المواد الموجودة معه كما يجب الا يتداخل مع التحليل النهائي في نظامي الاشمة فوق البنفسجية .

^{*} هذه الاطوال الموجبة تمثل الموجة التي يكون امتصاص طبقة ١ سم يساوي الوحدة .

* تفاعلات الالوان Color reactions *

اجريت محاولات كثيرة لتحديد المجموعا الفعالة التى يمكن ان تستخدم فى التحليلات اللونية للمبيدات وقد مخققت مجاحات كثيرة فى هذا الخصوص ومثال ذلك مجموعة الامين العطرية . التفاعل العام يتمثل فى اجراء تفاعلات الآزو الثنائية Azotize للأمين العطرية التى ترتبط بالمادة الملونة .

ان تفاعل الانبلين مع نتريت الصدوديوم في الوسط الحامضي يعطى بنزين ديازينوم كلوريد الذي يرتبط مع ن (۱ - نافثيل) ايثيلين داى امين ليكون مركب ملون في الحلول وهو غالبا لون وردى الى قرنفلى يمتص على طول موجة ٥٤٠ ميكرون . هذا التفاعل يصلح مع العديد من المبيدات الحشرية ومبيدات الحشائش والمواد الاضافية للأعلاف . ولقد تم تطوير التفاعل ليلائم تخليل العديد من المركبات المحتوية على مجموعة النيترو حيث تختول إلى مجموعة الامين ثم يجرى التحليل .

من التفاعلات العامة نترتة حلقة البنزين كما في الـ د د ت والعديد من المركبات المرتبطة به . اذا كانت الحلقة بها اكثر من مجموعتان نيترو او اكثر يمكن ظهور تفاعل لوني . من المعروف مثلا ان مركبات الميتا - داى نيترو تعطى الوان عندما تذاب في الاسيتون وتعامل بالقلوى وهذا ما يعرف بتفاعل Janovsky ولقد استخدم هذا التفاعل بنجاح مع العلائق والمواد الاضافية والمبيدات وعلى نفس المنوال فان المركبات التي عليها مجموعة احلالية للنيترو على حلقة البنزين تعطى لون اصفر في الوسط القلوى .

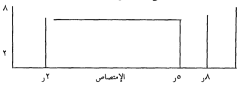
يمكن إستغلال مجموعة الايدروكسيل على حلقة البنزين في التفاعلات اللونية بشرط عدم احلال الوضع بارا بالنسبة لحلقة البنزين او يحتل بمجموعة متحركة مثل الهالوجين او الكربوكسيل او الهيدروكسيل او الميثوكسيل او الميثوكسيل او حمض السفلونيك . يتضمن التفاعل تكثيف الحلقة مع ٤ - امينو انتيبيرين . ان احلال الوضع بارا بمجاميع الكيل - ازيل - نيتروبنزين - نيتروزو او الدهيد توقف التفاعل .

العلاقة بين طول الموجة والكثافة الضوئية وكذلك العلاقة بين طول الموجة والنفاذية :

يمكن تمثيل مجال الامتصاص للمادة محل الاختبار وذلك برسم العلاقة بين طول الموجة والكنافة الضوئية (Optical density (6) فعندما يحدث تغير سريع في الامتصاص مع التغير في Spe ولم الموجة مؤديا الى ظهر اقصى امتصاص بللز عباد كما سبق القول الامتصاص النوعي Maximum absorp- ويطلق على طول الموجة بطول موجة اقصى امتصاص - cific absorption التي يتم Lion ... ونكرر مرة اخرى ان طول الموجة التي يعدث عندها اقصى امتصاص هي التي يتم اختيارها لنقاس عندها كمية المادة الممتصة للضوء باستخدام جهاز الاسبكتروفوتوميتر . كما يلاحظ ان المرضع Spe الذي يستخدم عن مقياس كمية المادة الممتصة للضوء في جهاز قياس الالوان يعظى عزمة من اطوال الموجات بين ٣٠ – ١٠ ميكرون .

نكرر التساؤل مرة اخرى عن السمك الامثل او المناسب للمادة الممتصة محل القياس بالطرق اللونية ؟

لقد اتضح كما هو مبين في الرسم التالي ان احسن النتائج امكن الحصول عليها في حالة السمك الامثل في مدى الكنافة الضوئية .O.P من ٠,٢ – ٠,٦٥ ومن ثم يجب ضبط تركيز المادة او سمك طبقة المادة المعتصة علم هذا الاساس .



* اعتبارات متعلقة باللون المتكون في التقديرات اللونية :

ليست العبرة بالحصول على لون سواء مباشرة او بعد اجراء تفاعل كيميائي مع المبيد او تخويره او من جراء اضافة مادة ملونة ولكن الاهم توافر عدد من الشروط في اللون المتكون والا كانت الطريقة اللونية غير صالحة ، ولقد شاهدت بنفسى احد الزملاء يختبر جميع المواد الملونة الموجودة في المعمل بشكل عشوائي للحصول على طريقة لونية لبعض المبيدات وكان هذا خطأ كبير حيث لا يد من الألمام بكل الملومات الخاصة بالتركيب الكيميائية والمسيمة والكيميائية والسيمية قبل البندة في هذا المعمل . رمن اهم شروط اللون المتكون (١) ان يكون ثابتا لمدة من ١٥ – ٣٠ دقيقة على الاقل بصرف النظر عن التركيزات ، (٢) ان يكون ثابتا لمدة من ١٥ – ٣٠ دقيقة على الاقل بصرف النظر عن التركيزات ، (٣) ان يكون اللون متدرج مع التركيز وان يكون حساس لأية تغيرات بسيطة مع التركيز ، وهناك العديد من العرام الله يؤثر على بأبات اللون وتكوار حدولة . . نذكرها فيما يلى :

- تأثير زيادة تركيز المادة محل التقدير والتحليل .
- تركيز الجواهر الكشافة وما اذا كانت طازجة او مخزنة .
 - تأثير الحموضة في الوسط وعلاقتها باللون .
 - الوقت اللازم لتكوين اللون حتى يكون اللون ثابت .
 - خطوات تكوين اللون وتتابع المراحل والتفاعلات .
 - دور المذیب وطبیعته .
 - حوارة الوسط والتفاعل اللوني .
- طرق التعريض والطرق الكيميائية التي تستخدم لاستبعاد التداخل .

* طرق تجهيز البيانات والمنحنيات القياسية :

- ١ رسم العلاقة الخطية بين النفاذية (T) في المائة على المحور الرأسي اللوغاريتمي مع التركيز
 على المحور الافقى العادى ، ترسم العلاقة على ورق نصف لوغاريتمي .
- ٢ رسم العلاقة بين لوغاريتم النفاذية على المحور الرأسى مع التركيز على المحور الافقى (يتم الرسم على ورق عادى) .
- ٣ رسم العلاقة بين الكثافة الضوئية (O.D.) على المحور الرأسى مع التركيز على المحور الافقى (
 يتم الرسم على ورق عادى)

وپؤخذ المتوسط ، والتركيز يساوى ---- $\frac{D}{K}$ حيث $\frac{D}{C}$ التركيز ، D=0 الكثافة اللونية .

* اصطلاحات خاصة باجهزة القياس اللونية Instrumentation

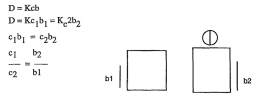
- ا جاجهزة قياس الالوان المرئية visual وهي تعنى الاجهزة التي تقيس كمية المادة الماصة للضوء بالمقارنة بالالوان القياسية ويجب ان يؤخذ في الاعتبار احتمالات حدوث اخطاء .
- جاجهزة الاسبكتروفوتومتر وفيها تستخدم خلية ضوئية monochromator لعزل حزمة ضيقة
 جدا من الضوء .
- اجهزة القياس الضوئي photometer وهو يقيس كثافة الضوء النافذ على امتداد الطيف
 وهي بذلك تختلف عن اجهزة القياس الاسبكتروفوتومترية .
 - ٥ اجهزة قياس اللهب الضوئي "Flame photometer" .

: Instruments المثلة للأجهزة المستخدمة في التقدير اللوني

من المؤسف ان العديد من البحاث في معامل تخليق المبيدات وغيرها يشيعون مقدرة فائقة وعلم وافر عن الاجهزة . وقد يكون ذلك صحيحا ولكني اود توضيح ان متخصصي الاجهزة هم من درسوا هذا العلم والفن من البداية وتلقوا دورات متعددة بصفة مستمرة على كيفية استخدام وصيانة الاجهزة ومما اساءني قول البعض (انا بتاع التحليل ، انا بتاع الـ HPLC ... انا الوحيد اللي افهم في تخليل المبيدات .. الغ » ذلك من المزايدات والمهاترات .. ولا خلاف بيننا ان الخبرة في التحليل هي المطلب الاساسي ويتبعها النفرق والاحساس بالعمل الموكل للقائم بالتحليل . وأهيب في هلا القام بالزملاء في مجال تخليل المبيدات الا يحملوا انفسهم ما هو خارج عن نطاق واهيب في معامل الكنشف عن الخلفات يفضل بل من الضرورى ان نضطلع بمسئولية التحليل اناس مدربون جيداً بصرف النظر عن مؤهلاتهم العلمية ولا غضاضة في ان تعلم ونكتسب التحيل الناس على المدونة على المتحمل الاجهزة ما الصيانة فلها متحصصيها وفنيها .. ان ادعاء الملوفة يحجب عن المدونة على متحمل البحاث معا في تعاون وتتكامل بالاجهزة وانعني من الله سبحانه وتعالى ان يجئ اليوم الذي يعمل البحاث معا في تعاون وتتكامل . وفي هذا المقام الميز الى المور الدي المورف عن

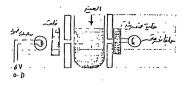
(١) جهاز قياس الالوان المرئية Visual colorimeter

ومنه جهاز Debosque colorimeter وقد سبق تعريفه وهي تقيس كمية المادة الماصة للضوء بالمقارنة بالوان ذات تركيزات متباينة .. وهي تعتمد على المعادلة :



: Evelyne colorimeter جهاز ايفيلين (٢)

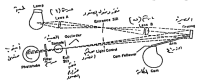
وقد سبق التعريف حيث يقيس كمية الضوء المار أو الممتص بواسطة العينة من خلال خلية ضوئية ومرشح ضوئي ومصدر للضوء .



(٣) جهاز اسبكتروفوتومتر بوش - لومب سبكترونيك ٢٠ :

Bausch and Lomb spectranic - 20

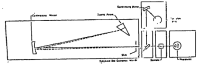
استعملت ظاهرة انكسار الضوء المتدرج Diffraction grating monochromator في عمل هذا الجهاز حيث يقرم المنشور الزجاجي أو نوع من الحصائر بفصل الضوء الى اطوال موجات مختلفة ويحتوى الجهاز على امبليفير وكشاف الكتروني والجلفانومتر ويمكن القياس على اطوال موجات من ٣٧٥ - ٢٥٠ ميكرون ويمكن اضافة مرشح اخر وتفير الخلية الضوئية لزيادة الملدى حتى ٩٥٠ ميكرون وعرض الحزمة الضوئية تريادة الجهاز يستخدم في قياس الالوان في الجال المرئي والغير مرئي .



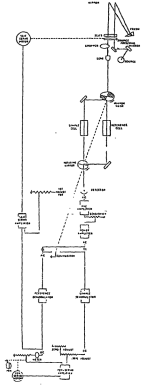
شكل (٣) رسم توضيحي لجهاز إسبكتروفوتومتر بوش – لومب سبكترونيك ٢٠

(٤) جهاز بكمان دى يو سبكتروفوتومتر Beckman Du

يستخدم هذا الجهاز في التقدير اللوني العادى وبالأنمة فوق البنفسجية اى المرقى والغير مرقى ومع عملى جدا وبنتشر في العديد من المعامل وحاليا توجد اجهزة يابانية والمانية والجليزية على مستوى عالى جدا ، مصدر الضوء في هذا الجهاز لمبة من التنجستين او الايدروجين تركز الضوء الصادر منها على مرآة الله على مرآة الدخول التي تعكس الضوء الى فتحة دخول الضوء لها مرآة مجمعة اخرى ينعكس منها الضوء الى منشور كوارتر حيث يحدث له انكسار خلال المنشور اللامعة بعكس الضوء الى منشور كوارتر حيث يحدث له انكسار وقوم خلفية المنشور اللامعة بعكس الضوء المتكسر خلال المنشور ، يمكن اختيار طول الموجة الناسب باستخدام وحدة اختيار محل الضوء التيكسر خلال منشور ثم يمر الضوء الى المناسوء الى المنظورة منها الى الخلية الضوئية مسببا تيار كهربى يتم تكبيره بواسطة أميليفير وتسجيله على مقياس لذلك .

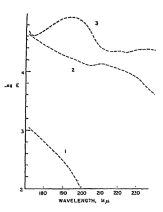


شكل (٤) رسم تخطيطي لجهاز سبكتروفوتوميتر بكمان دي يو

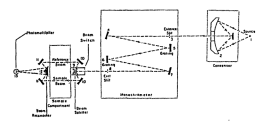


شكل (٥) النظام الضوئي لجهاز بكمان طسراز DK

والرسم التالي يوضح طبقة الاشعة فوق البنفسجية لمبيدات اللندين والالدرين والديلدرين .



شكل (٦) : طيف يعيد الأشعة فوق البنفسجية لمبيدات اللندين١ والألدرين٢ والدرن٣

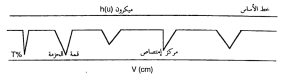


شكل (٧) : رسم تخطيطي لجهاز بوش لومب طراز ٥٠٥ يوضح طريقة التشغيل

* القياس اللوني بالاشعة تحت الحمراء الاسبكتروفوتومترية Infrared spectrophotometric :

- * تستخدم الاشعة تحت الحمراء للكشف والتقدير الوصفى والكمى للمبيدات وغيرها من الكيميائيات بطريقة مشابهة لما يحدث في الطرق اللونية في الضوء المرثى او في نطاق الاشعة فوق البنضجية . نود التأكيد على ان معظم استخدامات اجهزة القياس بالاشعة مخت الحمراء تتركز في مخلفات مخليل مستحضرات المبيدات formulations ولا تستخدم الا نادرا في الكشف عن مخلفات المبيدات Residues بسبب قلة الحساسية وعدم توفر الاجهزة ذات المواصفات الخاصة لهذا الهدف . يمكن استخدام الاشعة عجت الحمراء لتحديد نوع المبيد وكميته بطريقة طبيعية دون اللجوء للتحليل الكهميائي .
- * ينعلى حزام الاشعة تحت الحمراء الاطوال الموجية من ٢٠٠٥ م. ميكرون . وما يعنينا الميدات الموجات من ٢٠وحتى ١٥ ميكرون علما بان منطقة ٣٠ ميكرون توخذ في الاعتبار . يعبر عن مواضع حزم الإمتصاص بطول الموجة بالميكرون أو بالمعدد الموجى بمقلوب الوحلة سنتيمتر m-1 علما بان العدد الموجى هو مقلوب طول الموجة . يرجع ظهور حزم الإمتصاص في منطقة الاشعة تحت الحمراء بسبب حدوث اهتزازات في الجزيئات وهذا يماثل ما يعدث لكرات صغيرة مرتبطة بسوستة (الكرات تمثل الأنوية والسوستة تمثل الأنوية) ومن ثم يحدث أو يتكرن عدد هائل من الاهتزازات تختلف في الزاوية وكتلة النواة وقدرة الروابط وغيرها من الصفات المعتزازات الأساسية وغير الاساسة .
- * تظهر المركبات العضوية من ٥ ٣٠ حزمة امتصاص وليكون موضع الحزمة من خصائص الجزئ حيث يمكن تمييزه عن غيرها من الجزيئات والتعرف على تركيبه او نوانج څوله من الموضع . أما تركيز أو كمية المركب يمكن معرفتها بواسطة تخديد كثافة الحزمة حيث تزيد الكنافة كلما زاد التركيز اى ينطبق عليها قانون (بيير - لامبرت) كمما فى الطرق الإسكتروفوتومترية التى تعتمد على الاشعة فوق البنفسجية أو الضوء المرئى .
- * بمكن تتبع القراءات المسجلة على وحدة القياس المسماه و سبكتروجراف ؟ بقراءة النسبة المحوية لنفاذية الاشمة تخت الحمراء عند اطوال موجات مختلفة بعد مرورها على العينة . وجهاز الكشف حساس للحرارة . ان طاقة بعض الاطوال الموجية تمتص في شكل حزم امتصاص بسبب تداخلها مع جزيئات المركب يينما لا تمتص بقية اطوال موجات الاشعة تحت الحمراء . تتم قراءة هذه التئاتج المسجلة على الاسبكتروجراف وقراءتها بتمييز مواضع حزم الإمتصاص الاساسية وربطها بالمجموعات الفعالة للمركب وتهمل باقى حزم الامتصاص الثانوية الناشئة عن حدوث تداخلات معقدة للاشعة مع الجزيئات .
- * يتم التقدير الكمى للمركب محل التقدير من خلال شدة امتصاص الاشعة تحت الحمراء لحزمة معينة مجيزة وحادة للمركب حيث تقدر النفاذية عند قمة الحزمة وتكور نفس الخطوات والقياسات لتركيزات مختلفة ثم يرسم المنحنى القياسي من العلاقة بين لوغاريتم النفاذية والتركيز على ورق رسم بياني عادى . والرسم التالى يوضع خط البداية حيث لا يحدث عنده امتصاص

للضوء ثم تظهر حزم الامتصاص تبعا لنوع وتركيب ومقدرة المركب على الإمتصاص ، وكما قلنا تمثل قمة الحزمة التركيز والمادة .



* للاجابة على التساؤل الخاص بكيفية عمل جهاز الاسبكتروفوتومتر الذي يعمل بالاشعة يخت الحمراء نقول ان الجهاز يتركب من مصدر للطاقة او الاشعة نخت الحمراء وغالبا ما يكون عبارة عن سلك ساخن من النيكل كروم او البلاتين ينبعث من وهج ثم تستقبل الاشعة تخت الحمراء على زوج من المرايا بحيث يمر شعاع الى العينة محل القياس وشعاع احر الي المادة القياسية Reference . يحتوى الجهاز على نظام دوار من المرايا يضمن السماح للشعاعين الخارجين من العينة محل القياس والاخرى القياسية بالمرور المتعاقب في نفس المساحة وتمر الاشعة المتعاقبة على مرشح للأشعة تخت الحمراء بما يسمح بمرور منطقة محددة من مجال الاشعة نخت الحمراء ثم تستقبل الاشعة المتعاقبة على منشور من كلوريد الصوديوم او حاجز لفصل اطوال الموجات المختلفة تبعا لطاقاتها المتميزة . بعد ذلك يتركز الشعاعان المتعاقبان للعينة والمادة القياسية على جهاز حساس للحرارة يمكن من خلاله مقارنة طاقة كلا الشعاعين المتعاقبين ففي حالة عدم اختلاف الشعاعين المتقابلين عن بعضهم يقوم الجهاز بتسجيل ١٠٠٪ نفاذية . اما اذا حدث اختلاف بينهما نتيجة امتصاص العينة للطاقة عند طول موجة معينة يتم تسجيل نسبةالاختلاف في الطاقة بين الشعاعين في صورة حزم امتصاص للطاقة على الاسبكتروجراف . وكما سبق القول تقاس حزم الامتصاص بالميكرون وهي تمثل طول الموجة أو يحدد العدد الموجى بالسنتيمتر وتدل هذه المواضع على وجود نوع معين من المجاميع الفعالة في تركيب المركب الجزيئي كما في الامثلة الآتية :

المجموعة الفعالة	العدد الموجى سم – ١	المجموعة الفعالة ا	لعدد الموجى سم – ١
الكان	180 790.	كيتون	170 - 170 .
الكين	17	أمين	*** - ***
اروماتيك	17 ٣.0.	فوسفات	1700
كحول	41 45	فو ~ ١ – الكبل	117.
احماض	79·· - TT· ·	اريل كلوريد	٦٠٠
استر	14 140.	فو – ۱ – میثیل	170.
الدما	۲۸۰۰ – ۳۰۰۰		

* بالنسبة للخلايا التى توضع بها العينة القياسية أو المرجع توجد منها انواع عديدة بعضها الصحينات الغازية واخرى للسائلة أو الصلبة والنوعين الاخيرين هما الاكثر شيوعا . وقد تكون الخياة ثابتة أو حرة بحيث يمكن وضعها وازالتها والأخيرة تصلح للعينات الكبيرة والسوائل الغير المتطابرة أما الخلايا الثانية تستخدم في المواد سهلة التطاير وهي مكلفة وذات حجوم مختلفة تناسب العينات المختلفة من المللية وحتى الميكوليتر . وتصنع الخلايا من مواد منفذة للاشعة مخت الحمراء مثل خلايا كلوبيد الصوديوم الذي ينفذ اطوال الموجات من ٢ – ١٥ ميكرون او بروميد السيزيوم لتلائم ٢ – ٥٥ ميكرون .

تخضر المينة السائلة مذابة في ثاني كبريتور الكربون او رابع كلوريد الكربون لضمان عدم تداخل حزم امتصاص المذيب النقى مع حزم الامتصاص للعينة . اما في حالة العينات الصلبة يخلط مسحوقها مع مسحوق بروميد البوتاسيوم ويضغط المخلوط تحت ضغط عالى يصل الى مثات مثل الضغط البجرى لفترة عدة نواني ثم تفصل قرص بروميد البوتاسيوم المحتوى على العينة ويوضع في خلية من بروميد البوتاسيوم .

- * من اهم المشاكل التى تعترض انتشار استخدام الأشعة تخت الحمراء فى الكشف عن متبقيات المبيدات ضرورة اجراء عمليات تنظيف للعينات عالية الجودة بما يمكن من التغلب على تداخل حزم الامتصاص للشوائب مع حزم الامتصاص الخاصة بالمبيد او نوانج التحول الكيميائى . لتحقيق التنظيف الجيد يمكن الإستعانة بطرق الفصل بالورق الكروماتوجرافى او كروماتوجرافى الالواح الزجاجية المغطاة وبعد الفصل يستخلص المركب بالمذيب المناسب ويحقن فى جهاز الكروماتوجرافى ويجهز للتحليل بالاشعة تخت الحمراء حتى يمكن مقارنة النتائج بالمينة القيامية عالية النقاوة . اذا حدثت تخولات وتغيرات فى المركب الاصلى محل التقدير يمكن تخديد ما حدث بناء على خبرة ودراية القائم بالتحليل .
- * لن اطيل على القارئ بتفصيلات كثيرة منعا للملل لأنتى قصدت من هذا الكتاب ان اجمل كأنتى قصدت من هذا الكتاب ان اجعل كل مهتم بتحليلات المبيدات والكشف عن الخلفات ان بتذوق هذا الفن .. وكما سبق ان الشرت الى أننا جميعا ننهل من خبرات من سبقونا او من يعملون معنا دون حرج او عيب . من اخطر الامور على القائم بالتحليل سواء للمبيدات أو الملوثات البيئية الغرور وادعاء المعرفة وعليه ان يلقى نظرة للتعلور الهائل الذي حسدت في اجهسزة وطرق القياس حتى يثق بما حاولنا ان نسه اليه .

الفصيل الثباني عشير

- الفصل الكروماتوجرافي بالالواح ذات الطبقة الرقيقة .
 - * مقدمـــة
 - اساسيات الطريقة .
 - * الاجهزة .
 - * طريقة وخطوات التقدير .
 - ١ تغطية الالواح الزجاجية .
 - ٢ وضع العينات على الالواح .
 - ٣ استعمال الالواح .
 - ٤ نجهيز العينات .
 - * تنظیف العینات .
 - I litt hata a
 - * انواع الوسط الصلب والسائل .
 ط ق التطبيق والكشف عن مجموعات المبيدات المختلفة .
 - - ١ الكشف عن المبيدات الكلورينية .
- ٢ الكشف عن المبيدات الفوسفورية العضوية باستخدام نترات الفضة .
 ٣ الكشف عن المركبات المحتوية على الكبريت او استرات حمض الفوسفوريك .
 - ٤ الكشف عن الروتينون .
 - ٥ الكشف عن البيرثرينات والمنشط بيرونيل بيوتوكسيد .
 - ٦ طرق جديدة مع الالواح الزجاجية المغطاة .
 - (أ) طريقة الالواح.
 - (ب) طريقة الالواح والانزيم الغير مباشرة .
 - (جــ) الالواح المغطاة ذات البعدين .
 - (د) الالواح ذات الوسط المعكوس .
 - (هـ) تسجيل الكروماتوجرام .
 - (و) التحديد الكمى للكروماتوجرام .
 - ٧ الاختبارات التأكيدية .
 - مال التي تؤثر على كفاءة الفصل بالـ TLC العوامل التي تؤثر على كفاءة الفصل بالـ
 - * قائمة المراجع

الفصل الكروماتوجرافى بالالبواح ذات الطبقية الرقييقية

Thin layer chromatography (TLC)

* مقدمـــة :

يطلق على هذه الطريقة و التقدير نصف أو شبه الكمى ، -semiquantitative determi وهي تستخدم اساسا كطريقة تأكيدية لما اسفر عنه التقدير الكروماتوجرافي الغازى كما يمكن الاعتماد عليها لتقدير المبيدات الكلورينية وغيرها في حالة عدم توفر او تعطل جهاز الكروماتوجرافي الغازى . وقد ثبت كفاءة هذه الطريقة وسهولتها وسرعة اجرائها وتماثل نتائج التحليلات مع تكرار الكشف عن نفس المبيد وكذلك تعطى نتائج توصف بانها شبه كمية مقبولة لحد ما . ولكي نثق وتنفهم امكانيات هذه الطريقة نقررائها يمكن الاعتماد عليها للكشف عن كميات في حدود ٢٥ نانوجرام من المبيدات الكلورينية الدرين - ديلدرين - اندرين - هبتاكلور - هبتاكلور - هبتاكلور الحد كل الاعتماد عليها لك

* بساطة الطريقة تتمثل في انها بختاج فقط الى طبقة رقيقة من مادة ادمصاص ودعامة صلبة مثل السليكا جيل ولوح زجاج على التوالى . في بعض المركبات الكيميائية تكون حدود التفدير في حدود التانوجرام واحيانا البيكوجرام . والتقدير يكون في غاية الدقة اذا احسن اختبار المؤلد والمذيبات ويمكن الاعتماد على النتائج المتحصل عليها . يمكن استخدام الطريقة التحليل المديد من المركبات باستخدام مجموعة مختلفة من المذيبات او مخالطها الا كوسط متحرك -mo المديد من المركبات ومواد ادمصاص محتلقة كوسط ثابت stationary phase والتحكم في سمك طبقة الرسط الثابت ونظام الكشف وظروف الفصل بما يتيع التقدير النوعي والكمي وكذلك بجهيز المهنات اى الطبيات اى التابع خلال دقائق معدودة . وسبب التكلفة البسيطة تستخدم هذه الطريقة في المعديد من المامل .

* استخدمت طريقة كروماتوجرافي الالواح TLC في العديد من المجالات وبنجاح منقطع النظير كما في الكيمياء البيولوجية والعضوية والغير عضوية وغيرها . كذلك تستخدم في تنقية الكيميائيات قبل خطوات التحريف والتقدير الكمى . وسنحاول في هذا المقام ان نركز على على الكانيات هذه العلوقة في الكشف عن المبيدات . وقت المبيدات وهي مقسمة ألى اقسام ، ٧ م ، ٩ ، ٩ م ، ٥ ، ٣ كانيدات وهي مقسمة ألى اقسام حسب مجاميع المبيدات الكاربامات والقوسفورية والكلورينية والفطرية وغيرها . وقد اشار -Mendo مع المكروبات الخارسيتابل كولين استريز مم المكروبات والكروبات الكروبات الكاربامات القدير المبيدات من خلال دمج طريقة انزيم الاسيتابل كولين استريز مم الكروباتج افي TIC .

* اساسيات الطريقة Basic principles

اساس الطريقة يعتمد على ادمصاص المركب محل التقدير على طبقة رقيقة من مادة الادمصاص الواسط التابت وذوبائه في نظام من المذيبات او ما يعرف بالوسط المتحرك . يسمح الوسط المتحرك بحركة المركب من نقطة البناية حتى نقطة النهاية السابق تخديدها في التجارب الاولية . نقطة البداية هي موضع تنقيط المركب وخط النهساية هو نهاية حركة المذيب (شكل - 1) . النسبة بين المسافة التي تحركها المركب الى مسافة حركة المذيب (النهاية) تعرف بالميار RF (معدل الانسياب بالضغط المحارى والحرارة في كابينة الكروماتوجرافي ومن ثم تكون قيمة RF شحت الظروف المتحكم فيها من السفات الطبيعة للعم كب .



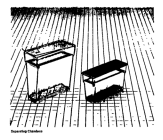
شكل (١) : لوح TLC مع خط البداية والنهاية .

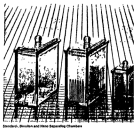
يعبر عن الـ RF بقيمة نسبية (Relative RF value (Rst بقيمة التي النسبة بين المسافة التي غير كها المركب الى المركب القياسي وهذه تعطى الصلاحية للمقارنة بين قيم عند اوقات مختلفة وخدما تكون مادة الادمصاص والمركب القياسي دون تغيير عند كل تقدير . بوجه عام يفترض ان حركة المركب ترتبط مباشرة بالمركب القياسي مخت الظروف المحددة وهذا الافتراض يجب ان يؤخذ بحذر بسبب احتمال اختلاف ذوبان وادمصاص المركب محل الاختبار ونظيره القياسي مخت نفس الظروف .

* الاجهزة Instrumentation

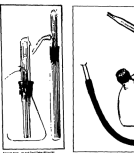
تم حصر الاجهزة المتاحة لفصل وتعريف المركبات باسلوب عام بواسطة البحاث Hurdtubise وأخرون (١٩٧٣) من حيث الفصل والكشف والتقدير الكمى وأخرون (١٩٧٣) من حيث الفصل والكشف والتقدير الكمى للمركبات ، كما نوقشت اساسيات الاجهزة بواسطة Stahl (١٩٦٥) .. والاجمهزة المطلوبة تشمل على الآلي :

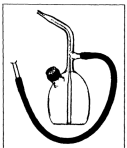
- ١ ناشر الطبقة الرقيقة من مادة الادمصاص واللوحة وهى تقوم بنشر وتوزيع متجانس بعجينة مادة الادمصاص (الوسط الثابت) وهى مزودة بميكروميتر للتحكم فى سمك الطبقة واللوحة تثبت الواح الزجاج قبل وضع العجينة عليها .
- الوسط الشابت Stationary phase يعمل على شكل طبقة رقيقة من السليكا جيل او السليلوز او الالومينا ... الخ والتي يجب ان تكون لها مقدرة على ادمصاص المركبات الكيميائية عندما يتحرك المذيب خلال الطبقة .
- المواد الصلبة المعضدة Solid supports الواح زجاجية از الالومنيوم او رقائق من البلاستيك
 بشرط ان تكون مقاومة للمذيبات العضوية تستخدم كمواد معضدة .
- ٤ حجرة الكروماتوجرافي (الشكل ٢ أ ، ٢ جـ) وهي تصنع من زجاج شفاف وتستخدم للإحتفاظ بالوسط المتحرك (المذيب) .
- محقن العينة والمسطرة Sample applicator and template تشمل حقنة دوقيقة وإنابيب شعرية معايرة وهي تستخدم لتنقيط العينة على اللوح الجهيز بمادة الادمصاص عند خط البداية والمسطرة من البلاستيك وتعاير لتحديد نقطة البداية والنهاية كما تستخدم في قياس مساحة البقعة والمسافة التي تخركها المركب.





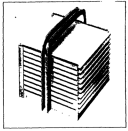
شكل (٢) : نوعان من حجرات الكروماتوجرافي ذات الألواح





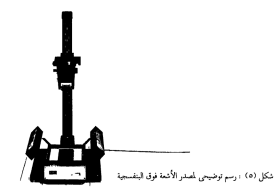
شكل (٣) : رشاشات زجاجية لرش المحاليل الملونة على الواح الكروماتوجرافي

- ٦ وحدة لتجهيز كروماتوجرافي الالواح ذات الطبقة الرقيقة .
- ٧ رشاشة لرش المواد المتفاعلة لتتشيط او الكشف عن المركبات على اللوح الزجاجي
 (شكل ٣) .
- ٨ ماسك الالواح يمكن استخدام اى مادة بحيث لا تؤدى الى تلوث طبقة الادمصاص ويفضل الزجاج راى مادة غير قابلة للتأكل .
- ٩ حامل الالواح وصندوق التخزين المحكم (شكل ٤) . ويفضل ان يصنع الحامل من الصلب الغير قابل للصدأ كما يجب ان يبطن الصندوق بالصلب الغير قابل للصدأ ايضا لمنع التلوث .
 - ١٠ صندوق ومصدر الاشعة فوق البنفسجية UV (شكل ٥) وهو يستخدم لاظهار البقع .





شكل (٤) : وعاء التخزين (على اليسار) والصندوق المحكم الغلق (على اليمين)



الجواهر الكشافة المطلوبة تتوقف على المركبات المطلوب تخليلها .. ومع هذا يمكن الاشارة الى اهم المواد المستخدمة في :

١ - الوسط الثابت : سليكا جيل - اكسيد الالومنيوم - الفلوروسيل - السيليلوز ..

٢ – الوسط المتحرك : المذيبات العضوية – الماء – حمض الخليك .

٣ – المواد الملونة : نترات الفضة – اندوفينيل اسيتات – استرات النافشيل – الفاست بلو –
 اندوفتالات .

* طريقة وخطوات التقدير Techniques :

لن اخوض بالتفصيل في هذا المجال حيث ان التدريب على هذه الطريقة ميسر وسهل وليس فيه الده الطريقة ميسر وسهل وليس فيه اى صعوبة وهذه مسئولية الشركات المصنعة والموردة كما ان النشرات المصاحبة للاجهزة توضح كل شيئ بالتفصيل ولا غضاضة في ان يقوم الباحث بتعليم نفسه وسوف يخطئ ويأخذ وقت حتى تصل حساسية التداول الى الحد المطلوب وكلما اجرى مجارب اكثر ازدادت خبرته .. وتشتمل خطوات تقدير المواد الكيميائية باسلوب TLC على المراحل والخطوات الآتية (الصور تعبر عن نفسها) ...

* ١ - تغطية الالواح الزجاجية Coating :

يتطلب هذا الممل تدريب وخيرة في خلط ونشر العجينة ويجب قبل عمل العجينة التنظيف الجيد للالواح وتجفيفها جيدا . وتوضع الالواح على الحامل بشرط ان تكون ذات سمك واحد ويضبط الميكروميتر للحصول على سمك واحد ومتجانس من مادة الادمصاص . تجهز العجينة بخلط مادة الادمصاص مع الماء وبنسبة معينة محددة . تسكب العجينة وتفتح فتحة اللخول وتنشر فوق الالواح ثم نوال وتترك حتى غخف . اذا لم يكن الناشر متوفرا يمكن نشر العجينة باستخدام شريحة زجاجية رقيقة وهناك جهاز بسيط كما في الشكل (٧) . بعد ان حجف الالواح توضع في فرن على درجة ١١٠ م لمدة ٠,٥ ساعة على الاقل ويمكن ان تخزن الالواح المعاملة في صندوق محكم يحوى على معيبات من السليكا جيل (الشكل – ٤) .

* ٢ - وضع العينات على الالواح Application of samples

قبل تنقيط العينات توضع ومخدد ابعاد اللوح ومادة الادمصاص ويزال الجيل الزائد عند الحواف بابعاد ٢ - ٤ ملليمتر ثم يحــدد خــط البدايـة والنهايــة (شكل - ١) . ومن المفضل



Coating of TLC-plates with TLC-Spreading Device and TLC-Spreading Template

شكل (٦) : رسم يوضح كيفية تغطية الألواح بالمادة الإدمصاجية

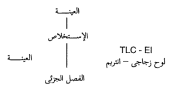
عمل خط عبر النهاية حتى يمكن سريان الوسط المتحرك ووصوله للنهاية . توضع العينة على خط البداية بإستخدام المحقن الدقيقة أو الانبوية الشعرية الدقيقة وتستخدم المسطرة الشفافة لتوضيح وضبط المسافة بين النقط . الحقنة يجب ان يكون لها شفة بزاوية ١٨٠ م . النقطة تكون صغيرة ما امكن وتترك لتجف قبل وضع العينة الثانية منعا للانتشار والتداخل .

* ۳ - استعمال الالواح Development of the plates

يجب تحقيق الاتران في حجرة الكروماتوجرافي قبل الاستخدام . توضع الالواح في التنك وتفطى في الحال (شكل – ٢) ، يمكن العمل على عدة الواح في نفس الوقت بوضعها في الحامل المصنوع من الصلب الغير قابل للصدأ . يجب ان يلامس المذيب الجيل تحت نقطة البداية - يزال اللوح بمجرد وصول المذيب للخط قبل النهاية . يسمح للمذيب بالبخر قبل استخدام المواد الملونة او المنشطة او محلول الانزيم .

* 4 - تجهيز العينات Preparation of samples

يجب ان تستخلص المبيدات من المينات النباتية والحيوانية أو الأرض أو الماء أو الهواء في المليات العضوية . العديد من مستخلصات العينات تتطلب عمليات تنظيف قبل اجراء الفصل بالكروماتوجرافي ذو الالواح المغطاة TLC . يوضح الشكل (٧) رسم تخطيطي لتجهيز العينات قبل الفصل مع طريقة الالواح والتثبيط الانزيمي EI .. وهذه الخريطة تصلح لجميع طرق الـ TLC . يجب تركيز المينات وتقليل الحجم لاقل ضرر ممكن عن طريق التبخير بالتفريغ Vaccum او تيار هادي من الهواء أو التروجين . لسنا في حاجة لتأكيد ضرورة ان تكون الاجهزة خاصة الزجاجية في منتهي النظافة كما تكون الغازات نقية جدا قبل الاستخدام لتفادى تلوث العينات .

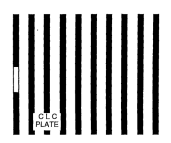


شكل (٧) : رسم تخطيطي يوضح تجهيز العينات قبل الفصل بال TLC مع الانزيم .

: Clean-up of samples تنظيف العينات

يجب تنظيف بعض العينات قبل اجراء التقدير بالـ TLC من خلال اعمدة الكروماتوجرافي او TLC او ترسيب الزيوت او الدهون بالتبريد او الفصل الجزئي او التقطير المتكرر او ترسيب البروتين بالطرد المركزى او الترشيح او الادمصاص على الفحم المنشط وهكما . في الفصل بالاعمدة الكروماتوجرافية توجد مواد ادمصاصية وذات القدرة التبادلية الايونية .

يمكن استخدام الالواح الزجاجية المنطاة بطبقة سميكة (اكثر من ٠,٥ ملليمتر) في تنقية العينات وكذلك يمكن استخدام طبقات وقنوات الكروماتوجرافي (شكل – ٩) حيث توجد تجاويف في اللوح بما يحقق نظام العمود المفتوح لذلك توضع طبقة سميكة جدا من الجيل في التجاويف . يتوقف استخدام هذه الطريقة على نوع العينة محل التحليل كما يجب التاكد من نظافة المذيبات ومواد الادمصاص منعا لتلوث .



شكل (٨) : لوح الكروماتوجرافي ذو القنوات

والجداول التالية توضح قيم RF مضروبا في ٠٠٠ للمبيدات التي اختيرت مع نظم مختلفة من المذيبات الخاصة بالوسط المتحرك واذا اجربت عملية الفصل على الالواح تخت نفس الظروف لحصلنا على نفنس القيم تقريبا .

* انواع الوسط الصلب والسائل Stationary and mobile phases

هناك انواع عديدة من الجيل تصلح للكروماتوجرافي در الالواح المغطة خاصة السليكا جيل كما يمكن استخدام اكسيد الالومنيوم او السليلوز او الفلوروسيل كوسط ثابت . استخدم الفلوروسيل مع ٩٠ مبيد . جدول (١) يعطى قيم RF للمبيدات مع الفلوروسيل وخصسة نظم من الملتيبات اما جدولي (٢ ، ٣) توضح RF للكريامات على الكيسلجيل مع مذيبات مختلفة . وجدولي (٤ ، ٥) توضح RF للمبيسدات الكلورينية والفوسفورية مع نظم ثابتة ومتحركة مختلفة .

جدول (١) : قيم RF (× ١٠٠) للمبيدات والمركبات المرتبطة بها على الالواح المغطاة بالفلوروسيل مع نظم محتلفة من المذبيات العضوية .

Sam	ple .		_	Diethyl ether : hexane	Diethyl ether : hexane		Acetone toleuene
S.	Compound	Hexa		(6:94, v/v)	(15:85, v/v)	Toluene	(1:9, v/v)
_	Hexachlorobenzene	70		76	80	90	90
2	Aldrin	61		71	77	90	90
S	Chlordane	52, 45,		69, 48, 22	75, 64, 57	90	90
		37, 28,	_				
4	DDE	51		69	80	87	88
S	Isobenzan	48		71	78	90	90
6	1-Chloro-2, 2-bis (4-chlorophenyl) ethylene	ethylene 48		69	78	88	89
7	Quintozene	43		68	82	87	89
∞	DDT	40		58	67	87	88
9	a - BHC	35		61	68	85	86
01	y - BHC	26		51	61	86	87
Ξ	TDE	24		46	63	83	86
12	Trifluralin	19		74	76	88	88
13	Pentachlorophenyl acetate	19		55	65	80	87
14	Benfluralin	12		63	74	83	90
5	Bromophos-ethyl	13		57	2	83	84
16	Dichlofenthion	7		57	65	78	89

36	35	34	33	32	31	30	29	28	27	26	25	24	23	22	21	20	19	18	17	No.	Samn
Parathion	2,4-D sec-butyl	2,4,5-T ethyl	33 N,N-Dimethyl-p-phenylazoaniline	Nitrofen	2,4,5-T n-propyl	Bromoxynil octanoate	Tetradifon	2,4,5-T isopropyi	2,4,5-T isobutyl	Dinocap	2, 4, 5-T n-butyl	Fenoprop methyl	Dicofol	Ethion	Dieldrin	Endrin	4, 4' - Dichlorobenzophenone	Fenoprop butyl	Dursban	Compound	r i
4	0	0	0	2	0	0	2	0	0	0	2	4	4	2	7	9	2	ω	ω	Hexane	
23	23	25	26	26	27	28	30	32	32	30	31	34	(50) 32	33	39	39	47	50	55	(6:94, v/v)	Diethyl
38	44	41	41	43	45	46	47	50	50	50	50	48	(60) 48	50	53	57	58	60	65	(15:85, v/v)	Diethyl
51	51	43	42	78	49	57	65	53	52	61	57	62	63	79	75	74	63	74	77	Toluene	
85	83	86	84	85	87	86	87	87	87	88	86	84	87	89	85	85	87	87	89	(1:9, v/v)	Acetone:

Sample No.	Compound	Hexane	Diethyl ether: hexane (6:94, v/v)	Diethyl ether: hexane (15:85, v/v)	Toluene 43	Acetone: toleuene (1:9, v/v)
	Dicloran	2	21	25	45	
	2,4-D n-butyl	0	20	37	47	
	2,4-Disopropyl	0	19	38	46	
			18	33	43	
		0	17	31	43	
			16	28	65	
		4	18	27	37	
		4	14	28	80	
		2	14	28	30	
		0	13	21	32	
		0	11	23	26	
		2	11	23	29	
		4	7	13	42	
		0	7	22	23	
		ယ	œ	17	32	
		2	5	14	22	
		0	4	13	14	
	Folpet	0	0	12	27	
	p-Phenylazoaniline	0	4	10	24	_

6	75	74	73	72	71	70	69	68	67	66	S	2	63	25	61	8	59	58	57	Sample No.
Diuron	Demeton-methyl	Crotoxyphos	4-Nitrophenol	Cyolane	Simazine	Dazomet	Thiram	Atrazine	Azinphos-methyl	Azinphos-ethyl	Propazine	2,4-Dichlorophenoxyethanol	Ametryne	Carbaryl	Imidan	Dithianon	Linuron	Captan	Trichlorophenol	Compound
0	0	0		0										0						
0	0	0	ω	2	0	0	2	2	0	0	0	. 2	4	1 (11)	0	0	2	0	ω	Diethyl ether: hexane (6:94, v/v)
0		0	4	ယ	0	1	S	4	2	4	5	ω	6	(24) 4	ω	0	S	6	4	Diethyl e ether: hexane (15:85, v/v)
0	ω	0	5	ω	_	∞	∞	υ	4	σ	6	∞	10	(30) 11	10	13	11	13	13	Toluene
41	39	41	35	41	43	45	45	60	68	73	60	52	59	(64) 53	73	81	68	70	86	Acetone: toleuene (1:9, v/v)

Sample			Diethyl ether: hexane	Diethyl ether : hexane		Acetone : toleuene
No. ,	Compound		(6:94, v/v)	(15:85, v/v)	Toluene	(1:9, v/v)
77	Bromacil	0	0	0	0	41
78	Monuron		0	0	0	35
79	Fluometuron		0	2	ω	33
80	1,1-Bis-(4-hydroxyphenol)-					
	2,2,2-trichloroethane	0	0	0	0	26
81	Methomyl	0	0	0	6	25
82	Fenuron	0	0	0	ω	25
83	Haloxon	0	0	0	0	25
84	Coumaphos	0	0	S	6	14
85	Dimethoate	0	0	0	2	17
86	Thiabendazole	0	0	0	0	11
87	Warfarin	0	0	0	0	11
88	Trichlorfon	0	0	0	0	7
89	Pentachlorophenol	0	0	0	0	7
90	Amitrole	0	0	0	0	0

Source: From Hamilton and Simpson (16).

جدول (۲) ; قيم RF (× ۱۰۰) لاحدي عشر مبيد كاربامات مع نظم مذيبات عضوية مختلفة على الكيسلجيل G-HR

											1	•		•				1		5
Pesticide	-	J	٥	۱۲		1	,	1	1	,	,				l	l	l	-		
Ala: 1 (CO)	-	1	L	30	4	4	U	6	7	∞	9	8	5	106	Ξ	12	13	14	15	16
Audicarb (500)c	20	33	66	8	25	50	62	23	21	27	33	35	25	32	29	a O	٥	አ	22	=
Banol (50)	33	38	77	72	65	57	89	40	7	30	46	47	30	5	5	3 8	, (3 6	1 (3 :
Baygon (500)	2	5	76	5	5	3	1	3 3	3 8	3 5	2	3	,	ł	ŧ	22	u	9	45	33
C-1 (500)	1	ŧ	6	00	0	33	1	87	30	32	35	33	38	35	27	25	_	76	35	=
Carbaryi (5)	24	38	75	63	43	57	77	28	29	28	35	27	25	27	S	24	۰,	75	35	2,
Carbofuran (500)	26	39	71	61	49	43	80	29	20	27	37	<u>س</u>	<u>بر</u>	יני	<u>ب</u> ا	2 !	٠,	3 3	3 (o (
Carbofuran 3-OH (500)	0	13	23	22	432	35	28	7	7	7	33	20	5	19	7	, ۱	ا د	7 3	3 (۰ د
Metacil (500)	27	37	75	67	24	55	70d	28	28	r r	or or	40	3	1 1	ა	, ,	, د	3 6	2 4	1 <
Mesurol (50	32	48	77	72	42	61	8	4	7	30	7	7 (3 8	3 .	3 (3 6	, 1	3	0	; ~
Mobam (5)	3	27	71	7	5	7	207	2 :	9 6	3 (3		,	ť	0/	10	0	//	3/	30
Ortho 5252 (50)	;	3 5	2 -	1 5	5	1	סאמ	20	7	87	33	37	27	33	32	21	ယ	76	33	23
Ormo 2323 (30)	3/	S	č	11	8	6	89	4	39	41	51	53	40	47	40	ű	ъ	78	2	ນ
Zectran (500)	35	48	79	77	5	5	8	5	۲۲	3	7	1	3	3 :	3 6) (. (ìò	; ;	, ,
			,	:	1	: ا	00	,	,	ł	ş	+	5	4	39	S	U	17	43	27
9 (1) 200 000			-	6										I		l	l			

cyclohexane, (14) ethanol, (15) 10% ethanol + 10% benzene + 20% acetone in heptane, (16) chloroform heptane, (11) 20% acetone in 1 part of pentane: 1 part of hexane, (12) 20% acetone in 1 part of hexane: 1 part of heptane, (13) with hexane, (8) 20% acetone in 1 part of hexane : 1 part of cyclohexane, (9) 30% acetone in cyclohexane, (10) 30% acetone in in hexane, (5) 20% acetone + 10% benzene in pentane, (6) 20% acetone in hexane saturated with methanol, (7) 20% acetone a (1) 20% acetone in cyclohexane, (2) 20% acetone + 10% benzene in hexane, (3) 20% acetone in pentane, (4) 30% acetone

^GInhibitor detected in the dtandard solution. ^DFigures in parentheses indicate the pesticide amounts (in ng) spotted.

Source: From Mendoza and Shields (36).

جدول (٣) : قيم RF لاثنى عشر مبيد كاربامات على انواع مختلفة من الجيل مع نظام مذيبات عضوية مختلفة .

Tranid Zectran	Ortho 5353	Moham	Mesurol	Matacil	Carbofuran 3-OH	Carbofuran	Carbaryl	Baygon	Banol	Aldicarb	Pesticide		
212	5,5	2.	2	45	20	45	46	57	2	43	Α	Silical	
24	25	1	3	18	Ŋ	18	18	22	26	14	В	gel	
7 61	61	بر در	47	33	12	33	33	42	.55	38	Α	Silica D.	
19	19	9 ;	-1 8	12	2	12	12	14	18	∞	В	-sel	
16 71	5 S	51	6	51	10	51	51	49	63	43	Α	Silica H	Types o
4 30	32	20.5	27	21	%	21	22	22	28	17	В	get	f layer ^a
60	S) :	47	62	47	20	53	52	47	1	-	Α	Silica TLC	
5 39	3 1	26	3	21	13	26	26	23	27	ı	В	AR	
3 73	73	52	63	57	ω	57	57	63	73	60	Α	Alumi Oxide	
30	30	16	27	22	0	20	20	20	42	20	В	num DS-5	

 $^{^{}a}$ Solvent system : A, 20% acetone + 10% benzene in pentane; B, 20% acetone in hexane. b-- = area of the spot, not definite.

Source: From Mendoza and Shields (36)

جدول (٤) : قيم RF (× ١٠٠) لبعض المبيدات الكلورينية العضوية والمركبات المثماثلة (حجم التنك ٢٨ × ٢٦ × ٢١ سم)

				System num	System numbera and Rf Value	alue		
	-	-	2	2	ω	4	S	6
Pesticide	A	S	Α	S	S	S	S	AVS
Aldrin	95	70	82	67	64	69	58	98
Alpha-BHC	87	34	ස	52	28	43	I	69
Gamma-BHC	78	2	55	46	18	37	!	58
P D'-DDE	2,6	65	78	65	57	62	74	98
ייייייייייייייייייייייייייייייייייייי	80	200	73	59	46	58	50	90
5, 7-10 T	8 8	42	69	57	39	54	52	91
deliCi p p'-TDE	25	53	75	49	53	62	67	98
Dichlorohenzonhenone	ر بر	4	55	59	27	48	!	1
Dieldrin	37	12	52	65	48	48	30	58
3	65	17	64	58	35	52	1	١
Endosulfan B	4	2	9	12	1	ł	1	1
Endrin	51	13	61	49	26	52	1	1
Hentachlor	95	58	78	65	53	62	48	98
Hentachlor enoxide	49	17	57	39		1	1	ļ
Methoxychlor	1	!	ļ	1	10	36	28	-
p. p'-TDE	71	25	57	52	26	46	67	77
5	l petroleum	ether (40 to	50°C) : liquic	l parafin : di	parafin: dioxane; (3) 4+	 l petroleun 	1 ether (40 to 60°C) : liq	60°C) : liq-
11. 2 noneffin: (A) 7 + 7 + 1	encyclohevane	excloherane · liquid paraffin · dioxane: (5) 9 + 9	ffin dioxan	(5)9+9	+ 2 cyclohexane:	ne : benzene	: liquid paraffii	ffin; and (6)

uid paraffin; (4) 7 + 2 + 1 cyclonexane: liquid paraffin: dioxxane; (3) 9 + 9 + 2 cyclonexane 92 + 8 cyclohexane: silione oil. A = alumina, s = silica gel, A/S = 1 + 1 A : s. Source: Cited in Abbott and Thomson (3).

جدول (٥) : قيم Rf (١٠٠٪) لبعض المبيدات الفوسفورية العضوية (٤٠ دقيقة في كابينة ٢٨ × ٥٦ سم)

Pesticide	S -	S 2	ωω	K/S	K/S	K/A	7 K/A	8 K/A
Azinphosmethyl	Ŋ	14	24	0	27	0	ွယ	58
Carbophenothion.	52	66	80	45	96 .	36	39	92
Chlorthion	16	27	52	11	52	10	12	81
Dichlorvos	4	10	17	ယ	23	0	0	ω
Dimethoalte	2	4	7	0	2	0	0	12
Ethion	8	82	88	38	96	50	57	1
	6	6	74	16	90	15	17	90
Fenchlorphos	50	68	81	60	96	64	68	93
Malathion	12	29	45	0	57	0	2	8
Parthion	37	62	72	14	80	11	18	90
Phenkapton	54	71	84	43	95	43		90
Phorate	8	75	84	33	96	39	4	92
Phosphamidon	22	4	65	2	0	0	0	78
Thiometon	46	61	66	18	90	23	26	90

a(1) 19 + 1 Hexane : acetone; (2) 9 + 1 hexane : acetone; (3) 6 + 1 hexane : acetone; (4) petroleum ether (40 to 60°C); d(5) 0 + 1 cyclohexane : acetone; (6) cyclohexane; (7) petroleum ether (40 to 60°C); (8) 9 + 1 cyclohexane : acetone; and (9) 20 + 1 hexane : liquid paraffin. S = silica gel, K/S = 1 + 1 Kielselguhr : silica gel, and K/A = 1 + 1 Kielselguhr : alumina.

Source: Cited in Abbott and Thomson (3).

* طرق التطبيق والكشف عن مجموعات المبيدات الختلفة :

* 1 - الكشف عن المبيدات الكلورينية :

يتطلب الكشف عن المبيدات الكلورينية تنظيف جيد للعينة قبل اجراء الفصل الكرماتوجرافي وتتوقف طريقة الفصل على نوع المبيدوالعينات المحتوية عليها ، ومن المعروف ان المواد الموجودة في المستخلصات مثل الزيوت والصبغات تتداخل مع طرق التقدير مع نترات الفضة والكشف بالاشعة فوق البنفسجية . المواد المتداخلة قد تتفاعل مع نترات الفضة أو تحجب مقدرة المركبات على الكشف بالفلورسنت والطرق المستخدمة بسيطة وتتطلب خطوة واحدة للرش لاظهار البقع ، يجب ان يدوم اللوح وان يكون ذا نوعة جيدة حتى يحفظ بالكروماتوجرام لفترة كافية ويحتفظ باللوح للتصوير او للرجوع المستقبل عند ظهور اى مشكلة قانونية . يمكن اظهار البقع بمحطول نترات الفضة د محلول ميتشل المعدل ، المكون من ١/ جم نترات فضة تذاب في ٢٠ ملليلتر ماء ثم يضاف ١٠ ملليلتر بالاسيتون وقبل الرش يضاف ١٠ ملليلتر توات فضة من المحلول المونيوم المركز الى ١٩ ملليلتر توات فضة من الحلول اليومين ويحفظ بالحلول في مكان مظلم في زجاجات الجواهر الكشافة . يمكن استخدام البرومين الوالملورينية . كما يستخدم الروامين والمؤرمين الكورينية .

* ٢ - الكشف عن المبيدات الفوسفورية العضوية باستخدام نترات الفضة :

استخدم الجوهر الكشاف نترات الفضة رشا مع البروموفينول بلو او الاستر الايشايل للتترابروموفينولفثالين للكشف عن المركبات الهالوجينية والفوسفورية العضوية كذلك . توضح الجداول (٣، ٧) مقارنة للفصل بين طريقة نترات الفضة وتنبيط الانزيم على الالواح الزجاجية المغطة TLC . يتضح من الجداول ان طريقة التنبيط الانزيمي اكثر حسامية من نترات الفضة في الكشف عن المشتقات الاكسجينية محل التقدير والكشف .

* ٣ - الكشف عن المركبات المحتوية على الكبريت او استرات حمض الفوسفوريك :

یمکن استخدام محالیل ایود وبلاثینات ، کلوروبلاتینات ، ۱٫۲ – دای برومو – ن – کلورو – بارا – بنزوکوینون امین أو ن ، ۱٫۲ – ترای کلورو – بارا – بنزوکوینون امین للکشف عن مرکبات الثیوفوسفات والثیوکربامات . یحضر الایودوبلاتینات بخلط ۳ مللیلتر من محلول کلورید البلاتینیوم ۱۰ ٪ مع ۹۷ مللیلتر ماء ثم یضاف ۱۰۰ مللیلتر ۲ ٪ یودید بوتاسیوم وبرج ویخزن فی الظلام .

* \$ - الكشف عن الروتينون :

يمكن الكشف عن الروتينون على الالواح الزجاجـــية المتطاة باستخدام الجوهر الكشاف Dragendroff's reagent الذي يحضر من كربونـــات البزموت (٢,٦ جم) ويوديد الصـــوديوم (٢,٠ جم) ويغلى المخلوط لعدة دقائق مع ٢٥ ملليلتر من حامض الخليك الثلجي . بعد ١٧ ماعة

جدول (٦) : حدود الكشف عن ١٤ مبيد فوسفورى باستخدام الألواح الزجاجية والإنزيمات ونترات الفضة والبروموفينول بلو

حدود التقدير Detection limit (ng) Agno3 نترات الفضة

	bromophenol بروموفينول	
Pesticide المبيد	ble بـلــو	TLC-EIa
Azilnphosmethyl	100	n.d.
Azilnphosmethyl-oxon	100	0.001-0.025
Coumaphos	500	n.d.
Coumaphos-oxon	500	0.01-0.1
Malathion	100-200	n.d.
Malaoxon	100	2-10
Medthyl parathion	100	n.d.
Methyl paraoxon	100	0.5-2
Parathion	100-200	n.d.
Paraoxon	100	0.025-0.5
Ronnel	100	n.d.
Ronnoxon	500	0.025
Narlene	100	n.d.
Ruelene	100	0.1-0.25

 $^{^{}a}$ n.d. = not deterctable; p = s analogs were detected only after reaching with N-bromosuccinimide or bromine.

Source: From El-Refai and Hopkins (18).

جدول (٧) : حدود الكشف بالألواح والإنزيمات والطرق الكيميائية مع ٢٣ مبيد آفات حدود التقديرات (نانوجرام) Detection limit (ng) Enzymatic^a الطرق method الإنزيمية Chemicalb Pesticide الميد method Promophos 8 200 Dichloryos^C 300 ND Dimethoate 14 500 Methyl paraoxond 10 ND Parathion 6 700 paraoxon^C 5 ND Disulfoton 40 70 Ethion 60 400 Azinphosmethyl 20 100 Malathion 800 500 Methyl Trithiuon 50 50 Phorate 600 100 Mevinphos^C 100 ND Ronnel 10 900 Diazinon 50 200 Aldicarbd 50 800 Azinphosethyl 7 100 Carbophenothion 10 400 Famphur 200 600 Dimethenthoate 100 100 Dursban 90 900

^aPesticides resolved on TLC plates (250- μ g thick layer of alumina G (Merck) type E) were exposed to bromine vapor before enzymatic detection. ^bND = not detected with the tetrabromophenol-phthalein ethyl ester and silver nitrate spray solution.

80

1,400

Abate

Source: From Leoni and Puccetti (19).

^cOxygen analogs.

dA carbamate.

يرضح المحلول للتخلص من بللورات خلات الصوديوم المترصبة ثم يؤخذ ٢٠ ملليلتر من المحلول الرائق ويضاف اليه ٨ ملليلتر من خلال الابثيل . عند الرش يخلط ١٠ ملليلتر من المحلول السابق ويخلط مع حامض الخليك الثلجي (٢٥ ملليلتر) مع خلات الابثيل (٦٠ ملليلتر) . بعد الرش تظهر بقع من مركبات الالكالويد والمركبات الخالية من النيتروجين .

* ٥ - الكشف عن البير ثرينات والمنشط ببرونيل بيوتوكسيد :

يمكن استخدام محلول رش يحتوى على احماض الفوسفوريك والتانيك والخليك للكشف عن البيرثرينات حيث تعطى بقع زرقاه . يحضر عن البيرثرينات حيث تعطى بقع زرقاه . يحضر محول الفوسفوموليديك – تانيك – استيك بخلط ٣ مللياتر من حمض الفوسفوريك ٨٥٪ مع ١ مللياتر من حمض التانيك ٣٠٠ مللياتر اسيتون . مللياتر من حمض التانيك ٤٣٠ مللياتر اسيتون . ويحضر هذا المحلول مباشرة قبل الاستخدام . وهناك جواهر كشافة اخرى ، ويحضر محلول الفوسفوموليبديك في ١٠٠ ملليلتر من الايثانول قبل الاستخدام . والمخور محلول المستخدام . والمخور محلول المستخدام . والمخور محلول المستخدام . والمخور المبلود من الايثانول قبل الاستخدام مباشرة .

* ٦ - طرق جديدة مع الالواح الزجاجية المغطاة :

(أ) طريق الالواح TLC مع النشاط الانزيمي EI :

يستخدم هذا التكنيك (TLC - EI) مع المركبات ذات النشاط في تثبيط الانزيمات ومثال ذلك المبيدات الفوسفورية والكارباماتية . عادة تتحول المشتقات الكبريتية (فو = كب) الممبيدات الفوسفورية المي مشتقات اكسجينية (فو = أ) قبل الرش بالانزيم على اللوح الرجاجي لأن هذه المشتقات مثبطات قوية جدا للانزيم . وبعد التحويل تعرض الالواح للاشعة فوق البنفسجية أو البرومين ، يزال البرومين الزائد قبل رش الالواح بمحلول الانزيم . يمكن استخدام جواهر كشافة اخرى لتحويل تعرض المركبات الى مثبطات قوية . يقوم الاشعة فوق البنفسجية بتشيط معظم المركبات فو = وتخويلها وتخوينلا الى فو = أو لكنها تعمل على انهيار مبيدات الكابامات .

توجد مصادر عديدة للاسترازات التي تصلح مع طريقة TLC - ET ومنها كبد الجاموس والخنازير والدواجن والقرود والفقران . يجب ان يكون الكبد طازجا لضمان عدم انهيار الانزيم . كذلك تعتبر بلازما الدم او السيرم أو رؤوس النمل والذباب مصادر ممتازة للاسترازات الحساسة للتغييط بالمبيدات . وهناك التربسين والفوسفليز متاحة تجاريا ، قبل الرش تعفف المستخلصات الانزيمية بمحلول ٥٠ , مواد ذات الحموضية ٣ ,٨ البارد . للحصول على الشاط المطلوب على لوح الزجاج . كما يجب اختبار نشاط المستخلص الانزيمي لتحديد درجة التحفيف المناسبة . يمكن تخزين مستخلص الكبد لأكثر من عام دون حدوث فقد مؤثر للنشاط الانزيمي وبعد ذلك يتوقع حدوث فقد كبير . أي رشاش يصلح ويشترط الا يسيل محلول الرش من على الالواح ويترك لتجف خت درجة حرادة الفرقة .

تستخدم المواد الملونة المختلفة لاظهار البقع مثل ١ - نافثيل اسيتات ، اندوكسيل اسبتات ، التوكسيل اسبتات ، التوفينل اسبتات ، حيث تذاب في المثيانول او الاسيتون او الايانول . خلال دقائق قليلة تظهر بقع او مساحات تخدد اماكن المبيدات على خلفية ملونة . حيث ان المبيدات تثبط النشاط الانزيمي في هذه البقع يقف التحلل الماقي للمادة الملونة ومن ثم لا ينتج لون . اذا استخدم دليل الحموضة مثل المروموفينول بلو نظهر بقع زوقاء على خلفية صفراء أو خلفية عديمة اللون . تظهر البقع زوقاء طالما مي بحدث تخلل مائي للشق الحامضي من المادة الوسيطة . في بعض الطرق يرتبط الوسيط الانزيمي مثل ١ - نافغول مع ملح الديازدينوم منتجا مركبا ازو ذات لون غامق . الاندوكسيل او النوفينيل اسيتات من احسن المواد الوسيطة لتكنيك TLC-EI حيث انها لا تختاج لأى مواد اختوى لكري لكري لكري لكرون لكري لكرون .

الالواح التي رشت بالاندوكسيل اسيتات يمكن رشها بالبرومين بمجرد الحصول على البقع وهذه الخطوة ضرورية لايفاف التفاعل الانزيمي . الجداول التالية توضح حساسية الطرق الانزيمية مع الواح الزجاج المغطاة في الكشف عن المركبات .

جدول (٨) : تثبيط الاسترازات بالمبيدات مع المعاملة بالبرومين او بدونه وحدود التقدير على السليكا جيل Gr HR

	No bromine (N. Br)			T-tititio-ho	5		Detection limit
Pesticide	(Br)	Beef	Sheep	Pig	Monkey	Chicken	esterase (ng)
Dichlorvos: 8	N.Br	+	+	+	+	+	1
	Br	+	+	+	+	+	2
Dimethoate: 10,000	N.Br	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	1
	Br	+	+	+	+	+	8,000
Dimethoxon: 10,000	N.Br	+	+	+	+	+	1
	Br	+	+	+	+	+	8,000
Demeton-S sulfone: 50	N.Br	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	1
	Br	+	+	+	+	n.d.	10
Carbaryl: 1	N.Br	n.d.	n.d.	+	т	n.d.	1
	Br	+	+	+	T	+	0.
Ethion: 10	N.Br	+	+	+	+	+	1
	Br	+	+	+	+	+	

	Demeton: 50	3	Oxydemelonnemyr: 50	Pesticide		
Br	N.Br	B _r	N.Br	(Br)	or with bromine	No bromine (N. Br)
+	n.d.	+	n.d.	Beef		
+	n.d.	+	n.d.	Sheep		
+	+	+	n.d.	Pig	Inhibitionb	
+	+	+	n.d.	Monkey	ń	
n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	Chicken		
20	1	50	-	esterase (ng)	with beef	Detection

5-bromoindoxyl acetate was used as substrate. b+ = detectable; n.d. = not detectable; T = detection with enzyme extracted with gris buffer, not with water; - = tested,

^aFigure after each pesticide name was amount (ng) spotted on plates.

^cEsterases were extracted with 0.01 M tris buffer at pH 7.2 or with distilled water and centrifuged at 2000 to 3000 g.

Source: From Mendoza et al. (37)

جدول (٩) : حدود التقدير لخمسة وعشرون مبيد فوسفورى باستخدام ثلالة انواع من الكولين استريز ChE .

		mount detected	a (ng)
	Horse	Bovine	
pesticide	serum ChE	erythrocyte ChE	Eel ChE
	1	1	
Naled	-	-	10
Dichlorvos	5	30	40
Dimethoate	300	200	200
Dimethoxon	50	50	100
Methyl parathion	30	1	10
Parathion	1	1	1
Demeton-O	1,000	2,000	50
Trichlorfon	1,000	1,500	1,000
Coumaphos	1	20	10
Disulfoton	50	50	50
Ethion	1	100	100
Azinphosmethyl	1	1	1
Malathion	35	1	1
Phorate	5	50	30
Mevinphos	10	5	10
Ronnel	5	100	200
Diazinon	1	50	30
Carbophenothion	5	50	50
Phosphamidon	10	200	10
Pensulfothion	5	20	50
Dyfonate	50	10	20
EPN	5	10	5
Fenthion	100	500	300
Dioxathion	10	200	100
Famphur	20	50	100

^aPesticides resolved on silice gel G or GF; the enzyme substrate was indoxyl acetate.

Source: From Gardner (38).

جدول (۱۰) : حدود التقدير لاننى عشر مبيد كارباماتى على طبقات كيسلجيل G-HR بطريقة TLC-EI مع مستخلصات كبد الخنزير .

	Liver extracts							
		P	ig			Steer		
Pesticidea	· Froze			n-dried	Froz	zen	Freeze	-dried
Aldicarb	50	(±)b	100	(±)	100	(±)	100	(±)
	30	(-)	50	(-)	50	(-)	50	(-)
Banol	0.5	(±)	15	(±)	5	(±)	10	(±)
		(-)	1	(-)	1	(-)	5	(-)
Baygon		(±)	50	(±)	100	(±)	100	(±)
		(-)	10	(-)	50	(-)	50	(-)
Carbaryl		(±)	0.5	(±)	0.5	(±)	5	(±)
		(-)	0.1	(-)	0.1	(-)	1	(-)
Carbofuran		(±)	50	(±)	100	(±)	100	(±)
		(-)	10	(-)	50	(-)	50	(-)
Carbofuran 3-OH		(±)	100	(±)	100	(±)	400	(±)
		(-)	50	(-)	50	(-)	300	(-)
Matacil		(±)	50	(±)	50	(±)	50	(±)
		(-)	10	(-)	10	(-)	10	(-)
Mesurol		(±)	10	(±)	10	(±)	10	(±)
		(-)	5	(-)	5	(-)	5	(-)
Mobam		(±)	1	(±)	5	(±)	5	(±)
		(-)	0.5	(-)	1	(-)	1	(-)
Ortho 5353		(±)	5	(±)	5	(±)	5	(±)
		(-)	0.5	(-)	I	(-)	1	(-)
Tranid		(±)	400	(±)	300	(±)	100	(±)
-		(-)	400	(-)	200	(-)	50	(-)
Zectran		(±)	500	(±)	300	(±)	100	(±)
	50	(-)	400	(-)	200	(-)	50	(-)

aTranid = 5 - chloro-6-oxo-2-norbornanecarbonitrile 0- (methylcarbamoyl) oxime (Union Carbide), 99.9%. Zectran = 4-dimethylamino-3,5-xylyl methylcarbamate (Dow Chemical Company, The Agricultural Products Department, Midland, Mich.), 99%. All the standards were dissolved in methanol and kept in refrigerator.

b(+) = TLC spots corresponding to the areas where enzymes were inhibited lasted 5 min; (++) = lasted more than 5 min but less than 30 min; (+++) = 30 min or more. (\pm) = spots lasted 1-2 min, and (-) = no enzyme inhibition detected. TLC plates were coated with 450-m-thick layer of kieselgel G-HR. the solvent was 20% acetone in cyclohexane.

Source: From Mendoza and Shields (36).

جدول (١١) : حدود الكشف عن المبيدات الحشرية الكلورينية نمع المعاملة بالاشعة فوق البنفسجية UV أو بدون .

		Detection L	imit (μg)	
	With	ou UV	With UV	
E	Bovine liver		Bovine liver	
Pesticide	esterase	Trypsin	esterase	Trypsin
p,p'-DDT	5 ^a	100 ^c	1	6
p,p'-DDE	. 5 ^a	100 ^c	1	6
p,p'-DDE	6 ^a		1	6
Dicofol	1	70	1	6
Methoxychlor	5 ^a	70	1	6
Perthane	$2^{\mathbf{a}}$		1	6
BHC			1	5
Lindane	1		0.25	20
Isodrin	50	100 ^c	0.25	6
Endrin	50		0.3	7
Aldrin	10	100 ^c	0.25	5
Dieldrin	1		1	7
Heptachlor	1		0.25	5
Heptachlor epoxide	₁ b		0.3 ^c	7
Chloridane	5 ^b		1 ^b	9
Isobenzan	.5		0.25	6
Endosulfan	5		0.3	7
Toxaphene	1 ^b		1 ^b	20

aActivation of enzyme. bSpots tailing

^cNot clearly detected. Source: Data from Geike (38, 40).

ب) طريقة الالواح والانزيم الغير مباشرة An Indirect TLC-EI :

ليست مفيدة بنفس قدر الطريقة المباشرة وفيها تطبع البقع التي تخدثها المبيدات المثبطة للانزيم على الالواح الزجاجية على ورق ترشيج باستخدام جوهر كشاف معين يمسك على اللوح .. والجدل (١٢) يوضح الفرق بين هذه الطريقة وغيرها مع ١٧ مبيد فوسفورى .

جدول (۱۲) : حدود تقدير ۱۷ مبيد فوسفوري على السليكا جيل H بثلاث طرق للكشف .

	-		-5
	Det	ection Limit ^a (μg)	
Pesticide	Method Ab	Meghod B ^b	Method Cb
Azinphosmethyl	0.5	0.1 (blue)	1
Demeton-O	0.2	0.2 (mauve)	1
Demeton-5	0.5	0.2 (blue)	1
Diazinon	0.1	0.2 (Mauve)	0.2
Dimethoate	0.2	0.1 (blue)	0.2
Ethion	0.5	<0.1 (mauve)	1
Malathion	0.5	0.1 (mauve)	1
Mevinphos	0.2	n.d.	1
sMorphothion	. 1	<0.1 (blue)	0.2
Methyl parathion	0.5	0.1 (mauve)	1
Phenkapton	0.2	0.1 (blue)	1
Phorate	1	0.2 (blue)	1
Phosphamidon	1	0.2 (blue)	n.d.
Ronnel	0.1	0.2 (mauve)	n.d.
Schradan	n.d.	n.d.	n.d.
Vamidothion ^C	n.d.	0.1 (blue)	0.2
Vamidothion sulfone ^C	n.d.	0.1 (blue)	0.2

an.d. = not detectable.

Source: From Bunyan (24)

 $[^]bA = \text{indirect TLC-EI technique; } B = \text{bromothymol blue-UV light; } C = \text{bromothymol blue-bromine; colors of spots in parentheses.}$

^cDestignation used by author in literature cited.

: Two dimentional TLC المغطاة ذات البعدين

استخدم هذا التكنيك للكشف عن البيرثرويدر والمركبات الاخرى .. وتوضح الجداول (١٣ ، ١٤) قيم الانسياب لبعض البيرثرويدر والمبيدات الفوسفورية . في هذا التكنيك يتم التطور في الحلول المتحرك مرتان في انجاهان ١ - .

(د) الالواح ذات الوسط المعكوس Reverse-phase TLC:

استخدم هذا التكنيك للكشف عن المبيدات حيث يتم تشميع او تغليف الالواح المفطاة بحمض السليسيك بزيت او زيت السليكون (وسط ثابت) قبل الفصل . الجدول (١٥) يحتوى على قيم الاسياب RF للمبيدات مع هذا النظام .

جدول (١٣) : يتم الإنسياب RF × ١٠٠ لمركبات البيرثريودز مع ٣ : ١ هكسان : خلات الإثيل

Compound	First development	Second development
Pyrethrin I	50	60
11	30	41
Cinerin I	57	72
11	35	49
Pyrethrin I peroxide		23
II peroxide		11
Cinerin I peroxide		37 (23)
II peroxide		17
"Lumipyrethrin"		0
Allethrin	48	
Piperonyl butoxide	35	
Bucarpolate	23	
S 421	67	
Butter yellow	42	53
Indophenol	35	45
Sudan red G	27	36

Source: From Stahl (41).

جدول (١٤) : متوسط قيم الإنسياب RF للمبيدات الفوسفورية على الواح السليكاچيل

Pesticide	Rf	values ^{b,c}
GROUP I	Solvent I	Solvent 11d
Ronnel	0.91	0.83
Carbophenothion	0.90	0.50, 0.88
Carbophenothion oxygen analog		0.88
Carbophenothion oxygen analog sulfoxide		0.50
Plhorate	0.79	0.47, 0.90
Dyfonate	0.75	0.61
Ethion	0.74	0.41
EPN	0.74	0.82
Fenthion	0.71	0.05, 0.25
Disulfoton	0.71	0.22
Parathion	0.67	0.72
Methyl parathion	0.60	0.56
Thiono demeton	0.45	0,82e
Dioxathion	0.16, 0.35f	0.26, 0.37
Coumaphos	0.24	0.59
Malathion	0.12	0.65
Aziknphosmethyl	0.07	0.44
Diazinon	0.07	0.53
GROUP II	Solvent II	Solvent III ^d
Famphur	0.87	0.64
Naled	0.82	0.96
Thiol demeton	0.76	0.52
Dichlorvos	0.70	0.89
Mevinphos	0.54	0.79
Phosphamidon	0.23, 0.48 ^f	0.51, 0.77
Dasanit	0.40	0.66
Dimethoate	0.34	0.13
Trichlorfon	0.25	0.55, 0.89
Dimethoate oxygen analog	0.05	0.13

^a Average of 10 determinations. Chromatography performed using a sandwich chamber at 23 to 26°C and from 50 59 65' relative humidity. Detection by horse serum cholinesterase inhibition and p-NBP.

^bSolvent systems: I = toluene, II = 25' heptane in ethyl actate, III = ethyl acetate.

^cRf values of all group II pesticides in solvent system I were less than 0.05. Rf values of group I pesticides in solvent system II (development before oxidation) were greater than 0.85.

dRf values of bromine oxidation products.

^eNonreproducible Rf value. May depend on concentration of bromine.

Two spots were present with both detection reagents, highest Ff value for phosphamidon represented stronger inhibitor, but p-NBP indicated it was a minor component.

Source: From Gardner (38)

Table 15. Rf (x 100) Values of Some Organic Phosphate Insecticides by Reverse-Phase Thin-Layer Chromatography^a

Insecticide	Silicic acid- mineral oil	Silicic acid- silicone oil
Colep	20	37
EPN	12	25
Methyl parathion	35	50
Paralthion	25	30
P-Nitrophenol ^b	65	87
Phjenol ^b	50	70

^aDeveloping solvent: ethanol-water (1:1:2).

(هـ) تسجيل الكررماتوجرام Revording of the chromatogram

يمكن تسجيل الكرومانوجرام بطرق متعددة منها التحوير أو التصوير الفوتوغرافي او الرسم بالاشعة أو قياس الكتافة الضوئية و سبكترودينسيومترى ، او تسجيل قيم الانسياب Rf ومساحة البقع . يجب تسجيل نوعية وكثافة الكرومانوجـــرام ويمكن تصنيفها الى باهت + Faint أو كثيف خدا ++ very intonse .. يمكن تسجيل لون البقعة وخلفية اللواح كما يجب ملاحظة الوقت الذى فصلت فيه البقعة ودوامها . يمكن مخديد مكان البقعة في حالة ما اذا كانت ستخفى او ستكشف بعد ذلك للتقدير الكمى .

bReference materils. Source: From Conkin (2)

(و) التحديد الكمي للكروماتوجرام Quantitation :

هناك طرق مختلفة للتقدير الكمى للمركبات بعد الفصل على الالواح المنطاة TLC . من هذه الطرق مقارنة مساحة المركب الغير معروف في مقابل المساحة الخاصة بالكمية المعلومة للمركب القياسي المقارن للمجهول . بالطبع يجب تعريف المركب المجهول قبل عمل هذه المقارنة . ولقد قارن kumar واخرون عام ١٩٧٦ مساحة ووزن البقع والطرق اللونية للبارائيون كبارا اوكسون . واظهرت العلاقة بين مساحات التثبيط بالملليمتر المربع او الملليجرام في مقابل تركيز البائيون علاقة خطية في حدود ٥ الى ٥٠ نانوجرام بارائيون را

هناك طريقة اخرى تتمثل في قياس الكثافة الضوئية للمساحة على اللوح حيث تم وضع المبيد باستخدام جهاز قياس الطيف . يمكن استخدام المركبات المشمعة والكشف عنها على الواح TLc بواسطة العداد المناسب مباشرة او بعد كشط الجيل .

استخدم نترات الفضة ونظام DTLC-EI لتقدير المبيدات الفوسفورية المحتوية على الكلورين في الجزئ .



شكل (١٠) : جهاز قياس النشاط الإشعاعي على الألواح المغطاه TLC

يمكن ايضا استخدام الكروماتوجرافي الغازى السائل GLC للتقدير الكمى للمبيدات بعد فصلها من على الجيل وتنظيفها خاصة في حالة المبيدات الكلورينية . ويوضح الجدول رقم (١٦) معدلات الاسترجاع لهذه المبيدات على السليكاجيل او الالومينا . يمكن ايضا بعد كشط البقع المفصولة ان تجرى عليها عمليات مخليل مائى ونفاعلها وتخولها الى مشتقات ثم تذاب في مذيب عضوى مناسب والكشف بالكروماتوجرافي الغازى .

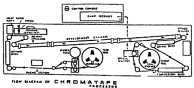
استخدم Seifert and Davidak عام ۱۹۷۱ الطرق البولاروجرافية في التقدير الكمى للفينتروثيون والفينترواوكسون بعد الكشف والفصل بالـ TLC-EL والتنظيف من خلال عمود الكروماتوجرافي وتراوح الانحراف القياس ٢.٢٦ بينما وصل الانحواف في البلانيميتر ٢٠٪.

جدول (١٦) : معدل الإسترجاع للمبيدات على الواح الكروماتوجرام

				Percen	it recovery	
pesticide	layerq	Hexane	Acetone	Ethyl acetate	Dichloromethane	Chloroform
Gamma-BHC.	S	82	72	64	51	61
	Α	· 77	65	64	43	57
p,P'-DDT	S	96	89	89	80	89
A	87	75	83	80	84	
Dieldrin	S	94	97	91	88	92
A	88	79	84	79	82	
Endrin	S	94	98	93	88	94
A	88	80	85	79	84	
Heptachlor epoxide	S	92	89	84	74	80
A	84	72	76	67	75	
p,P'-TDE	S	99	95	89	86	93
A	87 .	77	82	80	83	
p,P'-DDE	S	95	97	98	90	95
Α	88	79	83	82	84	

aS = silica gel G; A = alumina G. Quantitation by gas-liquid chromatography. Source: From Harrison (28).

والان .. تقسم البقعة المفصولة الى مساحات صغيرة جدا وتقاس بالدينسيوميتر حتى نقلل من احتمالات الانحراف القياسي . حديثاً ظهرت في المعامل وحدات متكاملة تعمل آليا (شكل – ١١) تقوم بوضع النقط والفصل والاظهار وقياس الكثافة الضوئية أوتوماتيكيا .



* ٧ - الاختبارات التأكيدية Confirmation

يمكن فصل المركب القياسي مع المركب محل الاختبار للتأكد من التعريف . كذلك يمكن كشط البقعة وتخليلها بالكروماتوجرافي الغازي مع المركب القياسي . يمكن استخدام Gc-mass (الكرماتوجرافي الغازى مع طيف الكتلة) وهذا يمكن عمله قبل او بعد الفصل بالالواح او بالـ Glc . كذلك يمكن استخدام التحليل بالاشعة عت الحمراء للتأكيد كما في حالة مبيد الروتينون .

- * ٨ العوامل التي تؤثر على كفاءة الفصل بالـ TLC :
- * العوامل التي تؤثر على قيم معامل الانسياب Rf كما يلي:
 - ١ نوع مادة الادمصاص (الوسط الثابت)
 - ٢ نوع المذيب او مخلوط المذيبات (الوسط المتحرك)
 - ٣ نوع الوسط الغير متحرك (الزيت المعدني او السليكون) .
 - ٤ درجة الحرارة (جدول ١٧) .
 - ٥ الضغط البخاري (تشبيع المذيب) في حجرة الكروماتوجرافي .
 - ٦ سمك طبقة الجيل .
- ٧ النشاط السطحي للجيل في ادمصاص المركب محل الكشف.
- * العوامل التي تؤثر في الكشف عن المركب detection :
 - ١ كمية المركب نخت الاختبار على لوح الـ TLC .
 - ٢ انهيا, أو تنشيط مركب الاختبار خلال الكرماتوجراف.
 - ٣ المواد المتداخلة مثل الزيوت والصبغات في المستخلص .
 - ٤ نوع مادة الادمصاص .
- ٥ الملوثات على اللوح الزجاجي او على طبقة الجيل او في حجرة الكروماتوجرافي او في المعمل

جدول (١٧) : إختلاف قيم RF مع حرارة الكشف

				1		٠.
		Rf x 100	at tempe	erature (°C)		
Compound	-20	0	10	20	30	40
Aldrin	33	55	68	77	85	90
p,P'-DDE	27	49	60	70	80	90
o,P'-DDT	20	37	50	58	68	77
p,P'-DDT	17	31	40	48	58	70
Dieldrin	1	7	10	12	12	12
Endrin	2	9	10	11	12	12
Heptachlor	22	45	55	65	75	86

Source: From Abbott et al. (42).

جدول (١٨) : جدول الكشف للمركبات الفوسفورية العضوية مع وبدون المعاملة

	Detection limit (ng)a]					
Resticide	No treatment	romine vapor (0.5 min)	Bromine wat (15 min)	er UV light (20 min)	Aqueous ammonia (15 min)	
Butonate	n.d.	n.d.	n.d.	n.d.	5	
Coumaphos	n.d.	5	1	1	n.d.	
Coumaphos-oxon	0,05	0.5	0.05	0.05	0.1	
Disulfoton	n.d.	7	5	50	n.d.	
Ethion	n.d.	0.5	0.5	0.1	n.d.	
Ethoxon	0.1	0.2	0.2	0.1	0.1	
Azinphosmethyl	n.d.	0.2	0.05	1	n.d.	
Azinphosmethyl-oxon	0.02	0.2	0.02	0.02	0.02	
Malathion	n.d.	0.k5	0.1	10	n.d.	
Malaoxon	0.05	0.5	0.05	0.05	0.05	
oxydemetonmethyl	10	10	10	10	10	
Methyl Trithion	n.d.	0.5	0.05	1	n.d.	
Methyl Trithion-oxon	0.5	2	1	0.5	1	
Phorate	n.d.	5	5	50	n.d.	
Phoratoxon sulfone	1	5	2	1	2	
Mevinphos	0.1	n.d.	n.d.	1	n.d.	
Ronnel	n.d.	1	0.05	5	n.d.	
Ronnoxon	0.05	0.5	0.05	0.05	0.1	

an.d. = not detectable.

Source: Form Ackerman (41).

جدول (۱۹) : تأثير البرومين والأشعة فوق البنفسجية على مصل ۱۲ مبيد كارباماتي ثم وضعه على الكيسلجين والرش بمستخلص الكبد

Compounds	Levels Evaluated (ng)	Br ₂	UV
Aldicarb	1000	Slight decrease	Decrease
Banol	10	Decrease	Decrease
Baygon	100	Decrease	Decrease
Carbofuran	10	Increase	Decrease
Carbofuran 3-OH	1000	Slight increase	Decrease
Mesurol	10	Slight increase	Decrease
Mobam	10	No change	No change
Ortho 5353	100	No change	No change
Tranid	100	No change	No change
Zectran	100	Decrease	Decrease

Source: From Mendoza and Shields (36).

- ٦ تلوث الحقنة أو محقن العينة أو زجاجة العينة والمذيبات المستخدمة لاذابة العينة .
 - ٧ الشوائب في الوسط المتحرك .
 - ٨ السمك الغير مناسب للجيل .
 - 9 تداخل قيم الانسياب RF .
- ١٠ نوعية وكمية جوهر الكشف (يجب استخدام محلول الانزيم او محلول الرش الملون المجهزة حدمثا (الطا:حة) .
- ١١ وقت التعرض الى العوامل المنشطة مثل الاشعة فوق البنفسجية UV او البرومين او اليود
 (يجب تقدير فترة التعرض المثلي لهذه العوامل) .
 - ١٢ الشوائب في الغاز المستخدم لتركيز العينة .
 - ۱۳ نوع المنشط (جدولي ۱۸ ، ۱۹) .
 - ١٤ نوع الجواهر الكشافة الخاصة بالاظهار .
 - ١٥ نوع الانزيم المستخدم في طريقة TLC-EI .

قائمة المراجع REFERENCES

- Stahl, thin Layer Chromatography. A Laboratory Handbook, Springer Verlag, Berlin, 1965, p. 553.
- 2. R.A. Conklin, Residue Rev. 6, 136 (1964).
- 3. D.C. Abbott and J. Thomson, Residue Rev. 11, 1 (1965).
- J.J. Wise, in Analytical Methods for Pesticides, Plant Regulators and Food Additives, Vol. 5 (G. Zweig, Ed.). Academic Press, New York, 1967. p. 47.
- M.E. Getz, in Advances in Chemistry Series 104 (R.F.Gould, Ed.). American Chemical Society, Washington, D.C., 1971, p. 119.
- 6. C.E. Mendoza, J. Chromatogr. 78, 29 (1973).
- K. Macek, I.M. Hais, J. Kopecky, and J. Gasparic, J. Chromatogr. Suppl. (1968).
- K. Macek, I. M. Hais, J. Kopecky, J. Gasparic, V. Rabek, and J. Churacek, J. Chromatogr, Suppl. 2, 532 (1972).
- K. Macek, I. M. Hais, J. Kopecky, V. Schwarz, J. Gasparic, and J. Churacek, J. Chromatogr. Suppl. 5, 340 (1976).

- 10. C.E. Mendoza, Residue Rev. 43, 105 (1972).
- C.E. Mendoza, Residue Rev. 50, 43 (1974).
- 12. C.E. Mendoza, P. J. Wales, and D. F. Bray, Analyst, 93, 638 (19k68).
- R. J. Hurtubise, kP.F. Lott, and J. R. Dias, J. Chromatogr. Sci. 11, 476 (1973).
- P.F. Lott, J. R. Dias, and R. J. Hurtubise, J. Chromatogr. Sci. 14, 488 (1976).
- 15. H.G. Lowelady, Microchem, J. 14, 22 (1969).
- 16. D. J. Hamilton and B. W. Simpson, J. Chromatogr. 39, 186 (1969).
- A. Gruene, K. Nendel, Th. Pahi, K. Schubert, and G. Woff, J. Riechst. Aromen, Doerperflegem 19, 4949, 496, 498, 500 (1969).
- 18. A El-Refai and T.L. Hopkins, J. Agric. Food Chem. 13, 477 (1965).
- 19. V. Leoni and G. Puccetti, II Farmaco 26, 283 (1971).
- R.W. Frei and P.E. Belliveau, J. Chromatogr, 5, 392 (1972).
- 21. S. Sinnappa and E. T. Chang, Malaysian Agric, 48, 20 (1971).
- 22. B.M. Olived, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 65, 915 (1973).
- 23. C.E. Mendoza and J. B. Shields, J. Agric. Food Chem. 21, 178 (1973).
- 24 . P.J. Bunyan, analyst 89, 615 (1964) .
- D.G. Crosby, E. Leitis, and W.L. Winterlin, J. Agric. Food Chem. 13, 204 (1965).
- N.V.M. Kumar, dK. Visweshwaqriah, and S.K. Majunder, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 59, 641 (1976).
- 27. Z. Stefanac, B. Stengl, and Z. Vasilic, J. Chromatogr. 124, 127 (1976).
- 28 . R.B. Harrison, J. Sci. Food Agric. 17, 10 (1966) .
- C. E. Mendoza, P. J. Wales, H. A. McLeod, and W. P. Mckinley, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 51, 1095 (1968).
- 30. J. Seifert and D. Davidek, J. Chrometogr, 59, 446 (1971).
- C.E. Mendoza, P. J. Wales, M. A. McLeod, and W.P. Mckinley, analyst, 93. 34 (1968).

- H. Ackermann, B. Luxow, and E. Plewka, J. Chromatogr, 44, 414 (1969).
- R. R. Goodall, J. Chromato0gr, 78, 153 (1973).
- 34 . P. J. Wales, C. E. Mendoza, H. A. McLeod, and W. P. Mckinley, Analyst 93, 691 (1968).
- N. Nash, P. Allen, A. Bevenue, and H. Beckman, J. Chromatogr. 12, 421 (1963).
- C. E. Mendoza and J. B. Shields, J. Chromatogr, 50, 92 (1970).
- C. E. Mendoza, P. J. Wales, D. L. Grant, and K. A. McCully, J. Agric. Food Chem. 17, 1196 (1969).
- 38 . A. M. Gardner, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 54, 517 (1971).
- 39 . F. Geike, J. Chromatogr, 44, 95 (1969).
- 40 . F. Geike, J. Chromatogr, 52, 447 (1970).
- 41 . E. Stahl, Arch. Pharm. 293/65, 531 (1960).
- 42. D.C. Abbott, H. Egan, and J. Thomson, J. Chromatogr, 16, 481 (1964).
- 43 . H. Ackermann. J. Chromatogr. 44, 414 (1969).
- 44. C.E. Mendoza, H. A. McLeod, J.B. Shields, and W. E. J. phillips, Pestic. Sci. 5, 231 (1974)

الفصل الثالث عشر

- الكروماتوجرافي الغازى والغازى السائل.
 - * مقدمــة.
- * اساسبات الكروماتوجرافي الغازى والغازى السائل.
- المكونات الاساسية لأجهزة الكروماتوجرافي الغازى .
 - أولا : مجموعة الغاز الحامل .
 - ثانيا : وحدة الحقن .
 - ثالثا : الاعمدة والفرن .
 - ١ مواصفات العمود المناسب .
 - ٢ العوامل المحددة لكفاءة العمود .
 - ٣ تجهيز العمود .
 - ٤ تهيئة العمود .
 - ه تقويم العمود .
 - -3--1
 - رابعا : خطوات التشغيل والحقن .
 - خامسا : الكشافات :
 - ١ كشاف التوصيل الحراري .
 - ٢ كشاف التأين باللهب .
 - ٣ كشاف صائد الالكترونات.
 - ٤ كشاف التنقيط الالي الدقيق .
 - ٥ كشاف اللهب الضوئي .
 - ٦ كشاف التأين باللهب القاعدى .
 - سادسا : المكونات الالكترونية الاساسية .
 - سابعاً : تخضير المشتقات .
 - ثامنا : التحليل الوصفي .
 - تاسعا : التقدير الكمي

الكسروماتوجسرافي الغسازى والغسازى السسائل

Gas Chromatography and Gas liquid Chromatography

مقدمـــة:

كما سبق القول شاع استخدام الكروماتوجرافي الغازى بصورة كبيرة في مجالات عديدة مثل البيئة والمبيدات وهي سريعة ودقيقة وتفيد في فصل المخاليط والتقدير النوعي والكحمي وشاعت الآن الكشف المنبعدد للمخلفات Milti residue . اساس هذه الطريقة سرعة سريان سائل او غاز ويمكن التفوقة بين المركبات على اساس فرق الهجرة خلال منطقة مساحية ادمصاصية ويعتمد على فصل المكونات المبخرة اى في الصورة الغازية والموزعة بين الوسط الثابت وهو مادة العمود والوسط المتحرك وهو المناز الخامل . ليكن معلوما أن الوسط الثابت في جهاز الكروماتوجرافي الغازى المائلي عير متطاير موزع على المادة الصلبة الجافة . يمكن تشبيه طريقة الفصل الكروماتوجرافي الغازى بطريقة التقطير الجزئي حيث يقوم عمود الفصل اللوني بعمل وحدا التقطير .

يمكن حساب الحجم من الغاز اللازم لاخراج المركب وتوصيله الى وحدة الكشف والذى من المادلة : Retention volume ، من المادلة : VR = TRFR .

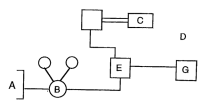
Re = الوقت اللازم مروره من وقت حقن العينة وحستى رسم قمة المنحنى وهي اختــــصار -TR tention time أو وقت الاحتجاز .

FR = معدل الانسياب Flow rate اى سرعة سريان الغاز الحامل وهو يقاس بمقياس الضغط ودرجة الحرارة .

* اساسيات الكروماتوجرافي الغازي والغازي السائل:

خقن العينة في فتحة الدخول (C) في الرسم التوضيحي حيث تكون الحرارة مرتفعة ومضبوطة تبعا للمادة أو المراد المراد فصلها والكشف عنها حيث تقابل إلغاز الحامل الساخن الداخل من المخزن (A) خلال منظم الضغط (B) ويقوم الغاز الساخن بحمل العينة خلال عمود الفصل اللوني (D) والمواد المفصولة تكشف بواسطة الكشاف (F) حيث تسجل النتائج على ورق خاص يمكن باستعمال التجميع التجريبي للغاز النائج عن النقطة (G) اجراء عمليات تخليل اخرى للتأكد من المواد المفصولة .

^{*} لقدم استرشدت بمحاضرات الزميل المرحوم أ . د. عبد المطلــب شعبان استاذ المبيدات بكلية الزراعة جامعة عين شمس . والزميل أ . د . عبد السلام حسين قنصـــوة 3 رئيس قسم وقاية النبات ، بكلية الزراعة جامعة عين شمس .



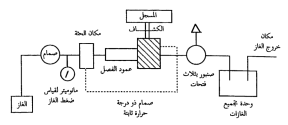
يطلق على الغاز الحامل الخامل الرسط المتحرك وهو يتدفق بمعدل سريان مضبوط من خلال منظم الضغط خلال عمود الفصل المعبأ بمادة صلبة مدعمة محمل عليها الوسط السائل او الثابت . يتم توزيع مكونات العينة بين هذين الوسطين بدرجات مختلفة وتبعا لمعامل التوزيع Partition وCoefficient ويعرف كليد يجزئ مكونات العينة يحدث الانتشار والانتقال لمسافات تتوقف على كتلة كل مركب وفي النهاية تخرج المكونات من العمود الى الكشاف ويعرف كل مركب معيار R اى وقت الحبس أو الحجز

وكما سبق القول فان الوقت من حقن العينة وحتى ظهور قمة المنحى على الكروماتوجرام Tt تتعو أن يتساعل اى باحث عن سبب اتساع المنحنى من بداية الحقن والاجابة ان تركيز المادة يكون عالياً في هذه المنطقة ويحدث الاتساع بسبب حركتها مع الغاز الحامل وتعرضهاللانتشار الدوامى والانشار الطولى والانتقال الكتلى . عندما تخدث مقاومة للانتقال الكتلى في العمود يحدث عدم انزان وقتى لجزيفات المذاب بين الوسطين الغازى والسائل وهذا من اهم اسباب اتساع المنحنى . لذلك يمكن القول ان ظهور منحنى متسع يعنى عدم إنزان النظام بسبب الانتقال الكتلى المبطئ في المعمود وفي هذه الحالة تعالج الظروف من حرارة وسريان غاز وضغط بما يحقى الانزان واختفاء هذه الظاهرة .

لقد آثرت الا اطيل في تفسير هذه الظاهرة حتى لا احدث بلبلة للقارئ ومن يربد مزيد من التفاصيل ان يرجع للمراجع المتخصصة وهي كثيرة .

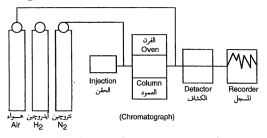
** المكونات الاساسية لأجهزة الكروماتوجرافي الغازى:

يتكون جهاز الكروماتوجرافي الغازى من مجموعة الغاز الحامل ومكان حقن العينات والعمود والغرن والكشاف وكذلك يقاس فرق الجهد وضابط درجة الحرارة للفرن والمسجل .. والرسم التالى يوضح مكونات احد اجهزة الكروماتوجرافي الغازى والاخرى مع الغاز السائلي GLC وبالرغم من التطور الهائل الذي حدث في هذه الاجهزة الا ان الاساسيات كما هي :



شكل (١) : رسم تخطيطي مبسط لجهاز الكروماتوجرافي الغازي .

توضع العينة في الجهاز بالحقن التاء مرور الغاز الخامل في عمود الكروماتوجرافي وعندما تخرج المكونات من العمود يحس بها الكشاف ويستجيب بدرجات معينة يتم تسجيلها على المسجل . يمكن جمع الاجزاء الخارجة من العمود والكشف عنها كميا ونوعيا باستخدام وحدة الاشعة يحت الحمراء او فوق البنفسجية . ويوجد في الاجهزة وحدات لقياس تدفق الغاز الخارج من العمود



شكل (٢) : رسم تخطيطي لجهاز الكروماتوجرافي الغاز – السائل .

وفيما يلي رسم تخطيطي لجهاز الكروماتوجرافي الغازي ذو التنقيط الدقيق وله استخدامات خاصة .



في هذا الجهاز يمر الغاز الحامل للمادة المطلوب الكشف عنها الى فرن الاحتراق فتنحول الى غاز يمثل المجهاز يمر الغاز الحاصل للمادة المطلوب الكشف عنها الى فرن الاحتراق فتي الاكسمين والبلاتين بما يسمع بتحطيم المركب على درجة ٨٠٠ – ٨٠٥ م وتتحول الى ثاني اكسيد الكبريت تبعا لتركيب الشكير المناقبة الملكوب التقييط الاوتومائيكية تجرى عملية التقييط للمركب عند وصول نواغ التنقيط تبعا للمادة المطلوب الكشف عنها فاذا كات ستكشف عن هاليد يجب أن تختوى على الكترود خلات فضة في وجود حامض خليك ٨٥٠٥ . في حالة قياس ثاني اكسيد الكبريت تختوى الخلية على الكترود بلاتين والاخر فضة مع يوديد الفضة في محلول يتكون من ٤٠ حاصض خليك مع ٤٠ كا يوديد بوتاسيوم . يستخدم هذا الجهاز في تقدير مخلفات المبدات فيه تطويرات كثيرة .

توجد بعض الاجهزة ثنائية الغرض حيث تختوى على مكونات الكروماتوجرافى الغازى العادية والثانى وحدة قياس المواد المشعة مثل السترينيوم H3 والكربون المبشع C14 ، وسوف نشيـر بالتفصيل إلى هذه الاجهزة .

يمكن القول ان الاختلافات بين الاجهزة تنحصر في ثلاث نقاط : (١) حجم العمود ، (٢) نوع الكشاف ، (٣) طريقة تخقيق الحرارة الثابتة . سوف نتناول في هذا المقام وباختصار شديد بعض التفصيلات عن مكونات اجهزة الكرماتوجرافي GC أو GLC :

* اولا : مجموعة الغاز الحامل carrier gas :

يزود جهاز الكروماتزجرافي الغازى باسطواتات الغاز الخامل ويتوقف نوعها على الكشافات الموجودة في البجهاز ومن اهم الغازات الهيليوم والنيتروجين والايدروجين ويتم التحكم في معدل سريان الغازات من خلال منظم الضغط . يجب التنبيه بضرورة استخدام غازات على درجة عالية من النقازة ومن اهم الشوائب التي مختوبها الغازات الحاملة الماء والنيتروجين والايدروكرونات والني اكتيد الكريون و وقول ان وجود شوائب مثل الماء والاكسجين يؤثر على الوسط الثابت او المتحرك التحرك المتحرك ويمكن تنقية هذه الغازات بطرق سهلة وميسرة أو استخدام مناخل جزيئية لا تسمح بمرور الشوائب وإذا صدف خلل في الكشاف او المسجل يجرى تسخين على درجة حرارة ٣٠٠ ملم لمده اساعات والمدا الماء المسجل المتحرى المتحيزة التنقيط الالكتروني عن بعض الاجهزة التي بشرط خلوه من الاكسجين فلي بعض الاجهزة التي بشرط خلوه من الاكسجين على وبللهب .

تزود هذه المجموعة بمنظم ذو مرحلتين للتحكم في الضغط بما يتوافق مع الفصل والحساسية المطلوبة وكذلك المرشح بين منظم الضغط والجهاز للتخلص من الشوائب خاصة مع صائد الالكترونات وبجب تغييره اذا حدث تلوث من الغاز الغير نقى ويستلل على ذلك من حدوث انحدار سريع لخلفية التيار الكشاف ECD وهناك جهاز ضبط الانسياب وهو يوجد قبل العمود ويجب معايرته كلما تطلب الامر ذلك وهناك مقياس انسياب الفقاعات حيث يستخدم لقياس تدفق الغاز عند نقطة خروج الغاز من فتحة العمود ويمكن معايرته يتوصيل حمام خروج الغاز بسحاحة مملوءة بمحلول الصابون وبقدر معدل إنسياب او تدفق الغاز يتوقف ارتفاع الفقاقيع في السحاحة بوحدة الكانيك كذلك في تعاقب من توصيلات وحدة سريان الغاز .

ثانيا : وحدة الحقن :

تكون المبيدات في صورة سائلة أو مجهزة في مذيب عضوى ويتم الحقن في جهاز الكرواتوجرافي الغازى خلال صمام الحقن المكون من طبقة مزدوجة من المطاط او بعض اللدائن الاخرى ويقفل ذاتيا بعد الحقن ويتم حقن العينة باستعمال حقنة دقيقة ميكرومترية ويتم تهيئة مكان الحقن بالتسخين في فرن مفرغ على درجة حرارة ٢٠٠٠م لعدة ساعات حى لا يحدث نويف للصمام كما يمكن الاحتفاظ به في مبرد الصمام بالتناوب على درجات حرارة منخفضة وإذا حدث تلوث في وحدة الحقن وجب تغيير الصمام المطاط والصوف الزجاجي ومادة التعبئة القرية منع حي لا يحدث فشل في كفاءة الكشاف والكروماتوجرام .

يجب الا يكون حجم العينة المحقونة كافيا لدرجة تسمح بتشبيع مسطح العمود بدرجة تكفى للحصول على منحنيات واضحة تحت ظروف التشفيل وكل هذا يحتاج لمايرة دقيقة وهناك انواع مختلفة من الحقن ذات الحجم الدقيق تنتج بواسطة شركات بكمان وهاملتون ولسنا في مجال التأمين على ضرورة غسل الحقن جيدا بواسطة البنزين او الاثير وإذا حدث عطل في حركة مكبس الحقن ينسل بمحلول غسيل من ٤٠ ملليلتر حامض كروميك + ٢٠٠ حامض كيريتيك مركز في 1٠٠ ملليلتر تامض كروميك + ٢٠٠ حامض كيريتيك مركز في

يجب حقن العينة في الجهاز على صورة مركزة للحصـــول على منحنى مثالى (ضيق ومتماثل) والحجم المناسب يتراوح من ٢ - ٢٥ ميكروليتر في اجهزة GC الهادية بينما يقل عن ذلك ١ - ١٠ ميكروليتر في اجهزة التنقيط وكل هذا يتحدد من خلال المعايرة والتجارب الاولية وظروف التشغيل والاجتهاد مطلوب ولكن بحساب ويجب التأكد من علم حدوث اى خلل في وحدات الحقن من جراء ارتفاع الحرارة الى ٣٠٠م لأن استعمال المطاط غير مناسب يؤدى الى ظهرر مشاكل خطيرة وبعض الاجهزة تزود بوحدات تبريد مائية لمنع تأثير درجة الحرارة العالية على المبيدات محل الكثير محدات الحرارة العالية على المبيدات محل الكثير درجة الحرارة العالية على المبيدات محل الكثير محدا الكثير محدات المبيدات محل الكثير درجة الحرارة العالية على

ثالثا : الاعمدة والفرن :

١ - مواصفات العمود المناسب :

يجب مجنب استخدام الاعمدة المعدنية لأنها قد تسبب مخلل بعض المبيدات بسب التفاعل مع مادة العمود نفسه على درجات الحوارة المرتفعة لذلك يفضل ويشيع استخدام الاعمدة ذو الانابيب الزجاجية المصنوعة من البروسليكات او الالمونيرم او النحاس او التفلون او الصلب الذى لا يصدأ . يعتبر اختيار اعمدة الفصل من أهم العوامل المسئولة عن نجاح طريقة الكروماتوجرافي الغازى لتقدير المبدات ونوانج تمثيلها . تصنع الاعمدة في اشكال مختلفة تشمل اللفيفة والانبوب الشعرى -ca . المبدات ونوانج تمثيل لا حرف U . ويتراوح طول العمود من ١٠٥ وصة بينما القطر الداخلي من القطر الشعرى الى بوصة واحدة وأكثر الأعمدة شيوعا ذات الطول من ٢ - ١٠ بوصات وقطر داخلي ١١٠ بوصات وقطر الخلي يا ١٠٤ بوصات وقطر الخلي المبدات المبدات وقطر توصية لتجهيز العمود من مادة معينة للفصل الكروماتوجرافي الغازى ولكن بالتجربة واختيار العديد من الاعمدة المصنوعة من مواد مختلفة يمكن اختيار افضلها بعا يتلاءم مع المبيد أو المركب محل التحليل . .

ولسنا فى حاجة للقول ان الاعمدة القصيرة اقل كفاءة بسب انخفاض درحة الثبات المطلوبة للتحليل المتعدد ، كما ان صغر القطر الداخلى للعمود يزيد من فاعليته بشرط عدم التحميل الزائد للممود عن طريق حقن عينة اكبر حجما من درجة تخمله ومرة اخرى نقول المعايرة هى الاساس والحكم . توضع الاعمدة داخل فرن معدنى مزدوج الجدار به مروحة لتوزيع درجة الحرارة باستمرار ومنظم لدرجة الحرارة وبوجه عام فان درجة حرارة المحقن تزيد عن درجة حرارة العمود بمقدار من ٥٠ صهم .

٢ - العوامل المحددة لكفاءة العمود :

من اهم العوامل المحددة لكفاءة العمود الدعامات الصلبة أو المادة المالتة للعمود وهى من النيات المحرود وهى من الديات المحرود ألد عن المحرود وهى من الديات المحرود أو الطين التي تعامل معاملات خاصة في منتهى الدقة حيث بجرى عليها عمليات تكلس ثم تغسل بالحامض او القلوى وتعامل بالسلينات ثم تنخل ويفضل ان تكون احجام الحبيبات متجانسة في حدود ٣٠ – ٦٠ من حيث تتميز بحرية الإنسياب والتعبئة المتجانسة ومقارمة الضغط ويشترط في المادة المدعمة :

- ١ ان تكون ذات احجام دقيقة .
- ٢ خاملة ليس بها مواقع نشطة .
- ٣ ذات مساحة سطح اكبر بالنسبة لوحدة الحجم لزيادة الكفاءة .
 - ٤ تتميز بالثبات العالى ضد الحرارة والعوامل الميكانيكية .

يجب الحصول على هذه المواد من مصادر موثوق فيها والتأكد من عدم تلوثها خاصة بشوائب الالومنيوم والحديد وغييرها التي تخلل وتكسير المبيندات وتؤدى لحدوث ظاهرة التبذييل في الكوماتوجرام

الوسط الثابت يجب الا يتفاعل مع المواد المارة في العمود ومن ثم وكما قلنا سابقا يكون

نابت في درجة الحرارة وله ضغط بخارى ولزوجة متخفضة وغالبا ما تكون نسبة الوسط السائل من الدورة والمسائل من الدورة الكنير من المواد التي يمكن ان تستخدم كوسط ثابت او طور سائل liquid phase ومن افضل المواد مركبات السليكون بسبب قدرتها الفائقة في فصل وتخليل المواد عالية القطبية وثباتها النسبي على درجة حرارة التشغيل المرتفعة .

٣ – تجهيز العمود :

يتطلب بخمهيز العمود غسله من الخارج والداخل بالماء والصابون ثم الاسيتون والهكسان ثم يجفف جيدا ويملأ بمادة التمبئة وهي المادة الصلبة المدعمة الخاملة والمغلفة بالطور الثابت بنسب معينة وتتاثر كفاءة عملية الفصل بالنسبة بين الطور الثابت والمادة المدعمة .

من اهم طرق مخسيل وتغليف المواد الصلبة المدعمة للطور الثابت : (١) طريقة الكأس الزجاجية الحكاس Beaker Technique وفيها تتم اذابة الطور الثابت في مذيب عضوى مناسب في كأس زجاجي ويضاف اليه المادة المدعمة ويقلب المخلوط جيدا ثم يبخر المذيب باستعمال تيار من الهواء أو التروجين مع التقليب المستعمر اثناء التبخير وهذا التقليب قد يسبب مشكلة من جراء تخطيم او التعزيز عبد Rotary vaccum حيث نفتيت جزيئات المادة المدعمة ، (٢) طريقة التبخير الدوراني بالتفريغ حمام مائي ويوصل بوحدة المبخر الدورة المحتوى على مخلوط المادة المدعمة والوسط الثابت في حمام مائي ويوصل بوحدة المبخر الدوراد ، (٣) طريقة الغسيل hudeiiة التسييل وحجة تنقل المجيبة السائلة الى اسطوانة التسييل وتجفف العينة بالتروجين والتسخين .

يجب على الباحث ان يتعلم كيف يجهز المواد المالثة للعمود وكيف بملاً العمود كذلك ولا غضاضة او حرج فى التدريب على ذلك فقد تدربت شخصيا وانا فى درجة الاستاذية على هذه الطريقة فى معامل شركة سوميتوموكيميكل فى اليابان ولم اجد اية صعوبات بعد ذلك عندما طبقت ما تعلمته فى معملى بكلية الزراعة .

٤ – تهييئة العمود :

(أ) يتم تثبيت العمود من ناحية فتحة الدخول inlet بغرفة الحقن ويترك حرا بلا اتصال من حية الكشاف من العمود خلال التهيئة على الكشاف من ناحية الحروج but let من من الممود خلال التهيئة على الكشاف وبمرور الغاز الحامل خلال العمود وترفع درجة الحرارة لأكثر بمقدار ٤٠ - ٥ م عن درجة التشفيل بشرط الا تزيد عن الدرجة التي تتحملها مادة التعيئة لمدة ٧٢ ساعة وتختلف مدة التهيئة تبعا لنوع الطور الثابت .

 (ب) هناك التهيئة بالسلينات حيث يتم التخلص من المواد النشطة الموجودة في مواد التميئة وعلى الجدار الداخلي للممود ويستخدم مركب Sily1-8 والمعاملة هذه ضرورية لتجنب ادمصاص المبيد على المواضع النشطة خاصة مع اعمدة الالومنيوم . تبدأ المحاملة بالسيلينات بعد نهاية فترة التسخين حيث تضبط درجة الحرارة على درجة حرارة التشفيل العادية ثم مخمّن مادة السيليل – ٨ في صورة محلول بحجم قدره ٢٥ ميكروليتر ويكرر الحمّن ٤ مرات بنفس الحجم بين كل مرة والاخرى فاصل زمنى ٣٠ دقيقة وبعد ساعتان يتم توصيل العمود بالكشاف من ناحية الخروج .

(ح) هناك التهيئة عن طريق ترسيب ابخرة الكربواكس وهذه طريقة شائعة مع المبيدات
 الفوسفورية لتقليل او تفادى مشكلة الادمصاص

تقويم العمود

يتم تقويم العمود بعد الانتهاء من تجهيزة وتهيئته بهدف التأكد من كفاءته وثباته من خلال الاعتبارات التالية :

- تقدير الفاعلية أو الاداء Efficiency بحساب عدد الطبقات النظرية Tp
- * ملحوظة (١) : يمكن اضافة مواد مانعة للتفاعل في اعمدة التحليل المستخدمة في حالة المبيدات الكلورينية مثل الابيكون واستخدم نفس المادة مع المركبات المحتوية على الكبريت والتى تتحلل على درجة الحرارة العالية ٢٥٠ - ٣٠٠ م نما يؤدى الى فقدها قبل الكشف والتقدير .
- * ملحوظة (٢) : عدم مجانس المادة المالكة للعمود ووجود الجيوب الهوائية يعمل على اعطاء انتائج خاطئة ويصبح المنحق غير متماثل (عريض ذو قمة منفرجة) . لذلك يمكن ملء المحمود بواسطة جهاز يعمل بذبذبات معينة وعمل معايرة بعد ذلك لأن الذبذبات قد تفصل الحبيبات بعضها عن بعض بعد ملء العمود واخد الاحتياطات اللازمة يجب ان يغطى العمود بقطمة من الصوف الزجاجي لحفظه .

رابعا : خطوات التشغيل والحقن :

عند بداية التشغيل يجب اعداد المسجل في وضع بداية التشغيل على وضع الصغر وحدث ووضع مقياس فرق الجهد عند البداية وابطال تيار الخلفية وهنا يصبح الجهاز معد للتشغيل وعندئذ يتم الحقن بالطريقة التي تلائم الطريقة والغرض من التحليل . هناك ثلاثة طرق اكتفى بذكر اسمها فقط وعلى القائم بالتحليل ان يتدرب على نوعية الجهاز الموجود في معمله من قبل المختص وهي طريقة السحب المزدوج وتدفق المذيب والسحب الفردى للخلف . وليكن معلوما ان هناك احتمال لحدوث خطأ كبير في عملية الحقن تكون مسئولة عن الحصول على نتائج مضللة للغاية لذلك وجب التدريب كلما كانت هناك فرصة واسترجاع المعلومات الاولية عن كيفية اخذ الحجوم المناسبة في الكيمياء التحليلية .

: Detectors خامسا : الكشافات

تعتبر الوسيلة التي تتولى التعرف وقياس والكشف عن المكونات الموجودة في العينة المحقونة

والتى يحملها تيار الغاز معه من عمود التجزئة ويجب ان تتسم هذه الوحدات اى الكشافات بالبساطة والحساسية العالية والثبات الكافى والاستجابة السريمة لأية تغيرات . وتعتمد وحدات الكشف على الخواص الطبيعية للمركبات مثل الحجم الجزئي والكثافة النوعية والاختصاص في مدى الاشمة IR و IV والحوصيل الكهري والحرارى ... وغيرها ، وفي بعض الاجهزة توصل بها وحدة تخليل طيفى مستقل لتحديد والكشف عن النواغ المنفسلة بالتوزيع الجزئيى وفي اجهزة الحرى توصل بها وحداد تنقيط كهربي تعتمد في عملها على قياس فرق الجهدا الكهربي وقد استحدث اجهزة كروماتوجرافي الغاز المحق بها وحداث للتقدير عن طريق طيف اللهب وقد استخدمت الجهزة على مالوجين والسيانيد .

يوجد حتى الآن ما لا يقل عن ٣٠ - ٤٠ نوع من الكاشفات وفيما يلى سرد مختصر لأهم الكاشفات ، مع ضرورة الاحاطة بان التفضيل بين الكاشفات المختلفة يعتمد على الاختلاف في التابلب noise والحسماسية sensitivity والخطيسية llinearity والتخصص specificity ووقت الاستجابة response time

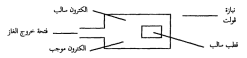
: Thermal conductivity detector (TCD) كشاف التوصيل الحرارى

تستعمل خلية حرارية يطلق عليها كاشاروميتر والجزء الحساس عبارة عن سلك معدني واغلب ابخرة المواد العضوية ذات درجة توصيل حرارى اقل من الايدروجين والهيليوم والنيتروجين ووجود الابخرة في الغازات الخاملة يقلل من الحرارة الخارجة من السلك . وهذه الطريقة حساسة جدا لسريان الغاز وقد صادفتني صعوبات كبيرة عند تقدير المبيدات بهذه الطريقة بسبب صعوبة التحكم في ضغط الغاز وهذه الطريقة او الكشاف غير متخصص لأنه يحس ويتأثر بعديد من المركبات ويفضل استخدام الهيليوم مع هذا الكشاف لأنه يمتاز بدرجة توصيل عالية للحرارة وحساسية تخلف مع المركبات .

: Flame ionization detector (FID) كشاف التأين باللهب

يمتاز بسهولة التشغيل والثبات وهو غير متخصص لأنه يستجيب للعديد من المركبات المبلدات المبيدات المبيدات المبيدات عن معامل مستحضرات المبيدات المبيدات عن المركبات وتقدير نسبة المادة الوعية فيما يعرف Formulation عن المكفف عن المركبات وتقدير نسبة المادة الوعية فيما يعرف formulation يستخدم فيها خليط من الإيدروجين والنيتروجين وفيها يعترق الإيدروجين في الهواء عند المعاد المبادعة المناسبة من العمود مع الفياد المبيد المبيدات الخارجة من العمود مع الغاز الخامل بسبب الفرق في الجهد بين الانود والكاثود (الذي ينشأ عن الفول المستعمل) الفاز الخامل بسبب الفرق في الجهد التي نقذى جهاز قياس فرق الجهد الكهربي و المكترومين وهذا الكثيرومين و المكترومين على وهذا الكثيرة المبيد المنتورجين ، ويفضل استخدام مرشح لمنع الانوزة من الوصول اليه . واعتقد ان اى مبتدئ في استخدام الكرومورافي الغازى عليه ان

يتدرب اولا على هذا الكشاف . يعطى هذا الكشاف استجابة خطية تقريبا تتناسب مع زيادة عدد ذرات الكربون في المركبات العضوية وتتأثر مدى الاستجابة الخطية بالتغير في المكونات الغازية للهب وحساسية وتركيب المجمع . تقل حساسية الكشاف بزيادة روابط الكربون مع الذرات المختلفة مثل السيانيد او اول اكسيد الكربون أو تقدر حساسيته بالجزء في المليون او الميكروجرام . وتتوقف حساسية الكاشف على معدل انسياب الغاز وكذلك قوة الفولت وحالة مجموعة اللهب .



Electro capture detector (ECD) - كشاف صائد الالكترونات

يسمى كشاف الترثيوم H3 او الديكل Ni63 واساس عملها هو الاختلاف بين المركبات المضوية في ميلها لأخذ الالكترونات بسبب وجود المجاميع النشطة الموجودة في الجزئ وخاصة المجموعة التي تتأثر بالالكترونات الكيتون المجموعة التي تتأثر بالالكترونات الكيتون والمنتور والهالوجينات . يعر تيار الغاز الخامل و النتروجين ٤ على مصدر له نشاط اشعاعى والطاقة المنطلقة لمجزئات بيتا يؤدى لتحمل جزئ الليتروجين بالالكترون وتتجلب الالكترونات إلى الآنود نتيجة حدوث فرق في الجهد بين الانود والكاثود وبذلك تكتمل الدائرة بين القطب السالب والموجب . وعلى هذا يقوم النتروجين بحمل الالكترونات او موصل للتيار ومن ثم ينتج عن الالاكترونات المبعثة أشارة خلل كخلفية للتيار وتزداد شدة التيار بزيادة اللالكترونات دافر الملائقة ولم بالتقاط عند حول المركبات ذات الالكترونات المبابة ومن ثم تقل فرصة وجود الكترونات حرة لتوصيل التيار الكهربي فيحدث اختزال للتيار بوضوح ويسجله الالكترونية .

نقص التيار لا يتوقف على تركيز المادة فقط بل ايضا على قدرتها على التقاط الالكترونات . هذا الكشاف غير متخصص ويتصف بالحساسية الكبيرة لتركيزات صغيرة حتى واحد جزء في البليون epb ، وتزداد الحساسية مع المركبات التي بها مجموعات سالبة . يلاحظ ان استجابة الكشاف غير خطية مع المركبات المضوية المختوية على مجموعات سالبة .

هذا الكشاف شديد الحساسية للمركبات الهالوجينية والنترات ومجموعات الكربونيل المتبادلة مع روابط زوجية الا انه غير حساس للكحولات والمركبات الاليفاتية . تتأثر حساسية هذا الكشاف بقوة الفولت وقوة المصدر المشع ومعدل انسياب الغاز الحامل ونقاوة العاز الحامل .

 ملحوظة : اساس العمل ان ابخرة المركبات المقدرة مع الغاز الحامل تقبض بعض الالكترونات لتكون مركبات عليها شحة سالبة .

: Micro coulometer detector (MCD) حشاف التنقيط الآلي الدقيق

في عام ١٩٦٠ تم تصميم خلية للتنقيط الالى توصل بجهاز الكروماتوجرافي الغازى مع وجدة احتراق تخول المركبات العضوية الى مكوناتها الغير عضوية والتى تصل الى الخلية الكهربية لتنقيطها وهو يفيد في تقدير الهالوجينات . ما عدا مركبات الفلور وحساسيته في حدود واحد جزء في المليون الى جزء في المليون . يفيد كذلك في تقدير المركبات المحتوية على الكبريت . يحتاج هذا الكاشف الى تدريب كافي للمبتدئ في العمل باجهزة الكروماتوجرافي الغازى .

: Flame photometric detector (FPD)

يستخدم في الكشف عن المبيدات الفوسفورية العضوية في حدود حساسية عالية جدا الانتجام ٥ واساس الطريقة انه عند احتراق الايدووجين في وجود الاكسجين والهواء ينتج لهب مخترل ، وعندما تخترق العناصر في هذا اللهب يؤدى الى اثارة الالكترونات وم ثم تصبح في حالة هياج غير طبيعي وعندما تخرج بعيدا عن اللهب تعود الى حالتها الطبيعية مصدرة طاقة في صورة ضورء له طول موجى معين وهذه الطاقة المميزة لكل مركب تتحول الى طاقة كهربية بواسطة الأبربة الضوئية ومن ثم تزداد الاشارة التي تغذى جهاز قياس فرق الجهد . الكاشف متخصص الأبربة الضوئية ومن ثم تزداد الاشارة التي تغذى جهاز قياس فرق الجهد . الكاشف متخصص للفوسفور وهو يعطى علاقة خطية مع تركيز الفوسفور مع مرشح طوله ٢٥٠ ملليميكرون كما ليكوب الكياب الكبريت عند طول موجة ٢٩٤ ملليميكرون وتثأثر حساسية الكشاف بقوة الفول ومعمل انسياب الغاز وحالة الانبوبة الضوئية وحالة الكشاف الذي يجب تنظيفه كل ٢

٦ - كشاف التأين باللهب القاعدى

: Alkals flame ionization detector (AFID)

يصلح بكفاءة مع المبيدات الفوسفورية العضوية والمحتوبة على ذرة نيتروجين وكذلك مركبات الكربامات والترايازينات . هذا الكشاف يزيد من حساسية الكاشف للفوسفور الذى يتم اخدماده لكربامات والقرل في FID واستجابته للنتروجين والهالوجين والكبريت تكون تقريبا على نفس المستوى لاستجابته لمركبات الفوسفور واساس الممل هو احتراق احد الاملاح القاعدية في لهب الايدروجين البارد ، ومن ثم تتأين وتنجذب بشدة للالكترونات وتتوقف حساسية الجهاز على نوع القلوى أو القاعدة ومعلل انسياب الغاز ، وكلما كان امداد اللهب بتركيزات ثابتة من القلوى الاساسة الحساسة .

سادسا : المكونات الالكترونية الاساسية :

سأقوم بذكر هذه المكونات بالاسم فقط مع التنبيه الى ضرورة التأكد من سلامتها عند كل تقدير واجراء تقدير او الكشف عن عينة قياسية حيث يجب التأكد من ان اى تدريج في اى مكان

على الصفر قبل بداية العمل .. ومنها :

۱ - مقياس فرق الجهد Electrometer

۲ - ضبط درجة حرارة الفرن Temp-controller .

. Recorder السجل - ٣

سابعا : تحضير المشتقات Derivatization :

بعض المركبات تتميز بانعفاض التطاير او الثبات الحرارى او ارتفاع القطبية او تتداخل عند الفصل الكروماتوجرافي مع مركبات اخرى كما انها قد تعطى منحنيات غير متماثلة بسبب السحاسية المنخفضة للكشاف لذلك يمكن النخلب على هذه العقبات من خلال محويل المركب الاصلى الى احمد مشتقاته الذي يتميز بالتطاير والثبات كما تختلف فترة الاحتجاز AR عن المركب الاصلى وقد سبق الاشارة الى عملية الاشتقاق هذه ، وفي حالتنا هذه يجب ان تكون عملية الاشتقاق سريمة ولا يصاحبها الم تفاعلت جانبية أو تبديل في الجاميع المعالة . ومن اكثر الصعوبات في هذا المجال مبيدات الكاربامات ومشتقات حاصل الفينوكسي لأنها غير ثابتة حراريا وذات طبيعة قطبية لا تتطاير على درجات الحرارة المنخفضة كذلك تجرى لها عمليات كيميائية مثل الالكاة وغيرها للحصول على المشتقات المناظرة ، اما المبيدات الكلورينية لا تواجه مشكلة في هذا الخصوص .

: Qualitative analysis ثامنا : التحليل الوصفي

يمكن تعريف العينات بعد الفصل الكروماتوجرافي الغازى من خلال مقارنة قيم فترة الاحتجاز بالقيم المنشورة في الجداول بشرط ان يكون الفصل اجرى نخت نفس الظروف تماما وبنفس الاجهزة والجواهر الكشاف .. وهنا يقال ان المقارنة تعتسمد على فترات الاحتجاز النسسيي Relative RF وهناك ما يعرف بنظام مؤشسرات الاحتجاز Retention index system ونشيراليها :

بالنسبة لفترة الاحتجاز Retention time يجب ان يؤخذ هذا المعيار بحذر شديد عند تعريف العينات المفصولة لأنه يتغير تبعا لظروف التشغيل وحتى لو كانت مطابقة لما هو موجود في المراجع من جراء سريان الغاز ودرجات الحررة اثناء التشغيل لذلك يجب على الباحث الا يتمادى في الجرأة والتعريف بناء على هذا المعيار طالما لا يملك أو لا يوجد في متناول يده المادة القياسية التي تؤكد التعريف .

قد يقوم البعض بنسب وتعريف المركبات المفصولة بالنسبة لمنحني واضح ومحدد بناء على عينة قياسية وهذا ما يعرف بالاحتجاز النسبي Relative retention time كمثال اخذ الالدرين كمقياس عند الكشف عن المركبات الكلورينية بالكشاف صائد الالكترونات ECD او الايشيل بارائيون مع الكشاف الحرارى واللهب FPD ويحسب الاحتجاز النسبى من المعادلة التالية :

الاحتجاز النسبي = RRP

المسافة مِن نقطة الحقن (مقدم المذيب وقمة المنحني للمركب المراد قياسه)

المسافة بين نقطة الحقن وقمة منحني المرجع

وتخصر الى RRTA للالدرين و RRTP للايثيل باراتيون . ويفيد هذا المعيار في حالة تخديد النسبة بين مشابهات المركب الواحد (ظهور اكثر من منحى) .

اما نظام مؤشرات او دليل الاحتجاز Retention index يمتمد على وجود علاقة خطية بين لوغاريتم فترة الاحتجاز وعدد ذرات الكربون وهي غير شائعة .

يميل القائم بالتحليل الى تعريف منحى المركب المجهول بعد الفصل الكروماتوجرافي حتى اذا وجدت او كانت العينة القياسية غير متوفرة ، وفي هذه الحالة عليه ان يقوم بحساب فترة الاحتجاز غنت ظروف التشغيل ويقارفها بفترة الاحتجاز في الجداول المنشورة وبين موقع مبدئي عن نوع ألمركب ثم يحقن المركب القياسي ليتأكد من التعريف الاولى ، واذا كان هناك اختلاف يعود لتغيير ظروف الفصل بما يتمشى مع المركب القياسي .. ويمكن للباحث ان يستعين باكثرمن عمود وتؤخذ النتائج الاكثر وثوا وتطابقا مع المركب القياسي ..

تاسعا : التقدير الكمى :

قبل التقدير الكمى لا بد من معايرة الجهاز وتخديد الظروف المناسبة للفصل من جميع الاوجه حرارة وغاز والتأكد من سلامة العينات القياسية وحساسية الكشاف لحدود التركيزات الضئيلة ووضوح الاستجابة للمركب وسلامة منحنيات الكروماتوجرافي .

قبل البداية يجب عمل منحنى قياسى يمثل العلاقة بين التركيزات والاستجابة وهناك اعتقاد بان هذه العلاقة دائما خطية Linearity ولكنها تخلف من كشاف لآخر ، ويمكن رسم العلاقة بينهما على ورق لوغاريتمى او نصف لوغاريتمى .. والمادلة التاليه تساعد فى مخديد التركيز :

هناك عدة طرق لحساب كميات المبيد كميا من منحنيات الكروماتوجرافي الغازى وتتوقف الطريقة حسب شكل المنحى ومنها قياس ارتفاع المنحنى Peak height يسقط خط من مركز المنحنى الى خط الاساس ولا يصلح مع المنحنيات الصغيرة والثانية قياس المساحة Area وتجرى المنطقة المنات المساحة المثلث المنات المساحة المثلث المنات المساحة المنات المائية المنات الصغيرة التي التي المساحة المنحنى حيث يرسم خط الاساس ويمرر البلانيميتر حول حدوده وتخدد المناتفة مبارقة من قراءة الجهاز وهو يفيد في حالة المنحنيات الغير متماثلة ... وكانت تستخدم مناه المساحة مناتفي ويميها عدم مجانس الورق والرطوبة واحتمال عدم الدقة عند قص الهرق.

معنى ذلك ان ارتفاع المنحنى والمساحة الخاصة به تتخذ كعلاقة خطية تدل على التركيز وكمية المبيد الموجودة وتتأثر هذه العلاقة بالعوامل التالي :

درجة الحرارة سرعة سريان الغاز الحامل

نوع الكشاف حجم العينة ونظافتها

عدم تخضير العمود جيدا

عدم اجراءعملية التهيئة جيدا

لكل من يعمل في هذا الجال ويتطلع لتفصيلات كاملة عن اساسيات واستخدامات الكروماتوجرافي الغازى ان يرجع الى كتاب :

Pesticide Analytical Manual vol. 1. foods and Feeds Chapter3

ومحتويات هذا الجزء ... كما في الصفحات التالية :

Pesticide Analytical manual - Vol. 1 G AS-LIQID CHROMATOGRAPHY
Foods and Feeds Contents

CHAPTER 3 GAS-LIOID CHROMATOGRAPHY

300	Application of GLC to Pesticide Residue Analysis	7/1/75
300.1	Principles	7/1/75
300.2	Instrumentation and apparatus	7/1/75
300.3	Reagent	7/1/75
33.4	Standards	7/1/75
300.41	Standard mixtures	7/1/75
300.42	For quantitation	7/1/75
300.5	Injection	7/1/75
300.51	Syringe handling and injection	7/1/75

Pesticide Analytical manual - Vol. 1 G AS-LIQID CHROMATOGRAPHY Foods and Feeds Contents

300.52	Injection volumes	7/1/75
300.6	Quantitative measurement of gas chromatographic	
	pesticide residues analysis	7/1/75
300.61	Methods in use.	7/1/75
300.62	Peak parameters	7/1/75
300.63	Comparison of methods	7/1/75
300.64	Calculation of certain residues	7/1/75
300.64a	Toxaphene	7/1/75
300.64b	Toxaphene and DDT	7/1/75 and 06/79
300.64c	Chlordane	06/79
300.64d	PCB	06/79
300.64e	DDT	06/79
300.64f	Benzene hexachloride	06/79
300.64g	Compounds with metabolite residues	06/79
300.65	Author's references	06/79
Table 30	00.6-A	06/79
Table 30	00.6-В	06/79
Exhibits	300.6-A through E	7/1/75
301	GAS CHROMATOGRAPHIC COLUMNS	7/1/75
301.1	Introduction	7/1/75
301.2	Solid supports	7/1/75
301.3	Liquid phases	7/1/75
301.4	Column equipment	7/1/75
301.5	Preparation of column packing	7/1/75
301.6	Packing and conditioning columns	7/1/75
301.7	Criteria for acceptable columns	7/1/75
301.8	Column deterioration	7/1/75
301.9	Column preparation for adsorptive compounds	7/1/75
310	DETECTORS	7/1/75
310.01	References	7/1/75
310.1	Introduction	7/1/75

G AS-LIQID CHROMATOGRAPHY Contents

311	ELECTRON CAPTURE (EC) DETECTOR	06/80
311.01	References	06/80
311.1	Principles and Terminology	06/80
311.11	Principles: ³ H source, pin-cup cell, DC voltage EC detector.	06/80
311.12	Principles: 63Ni source, constant current,	
	variable frequency EC detector	06/80
311.2	Application	06/80
311.3	³ H source, pin-cup cell, DC voltage EC. detector	06/80
311.31	Detector chrarcteristics	06/80
311.311	Selectivity	06/80
311.312	Sensitivity	06/80
311.313	Linearity	06/80
311.32	Equipment for 3H source, pin-cup cell, DC voltage	
	EC detector	06/80
311.321	Detector design	06/80
311.322	Electrical accessories	06/80
311.323	Other accessories	06/80
311.33	Operating parameters	06/80
311.331	Installation	06/80
311.332	Detector temperature	06/80
311.333	Postiton of anode	06/80
311.334	Flow rate	06/80
311.335	Electrometer setting	06/80
311.336	Detector voltage	06/80
311.337	Detector cleanliness	06/80
311.34	Detector operation	06/80
311.35	Handling and cleaning the ³ H EC detector	06/80
311.351	General rules for handling the radioactive materials	
	related to EC detectors.	06/80
311.352	Ordering and shipping of ³ H foils	06/80
311.353	Cleaning the 3H pin-cup EC detector	06/80
	Figure 311.3-A	06/80
	Figure 311.3-B	06/80
	Figure 311.3-C	06/80
	Figure 311.3-D	06/80

G AS-LIQID CHROMATOGRAPHY Contents

311.4	63Ni source, constant current, variable frequency	
	EC detector	06.80
311.41	Detector characteristics	06.80
311.411	Selectivity	06.80
311.412	Sensitivity	06.80
311.413	Linearity	06.80
311.42	Equipment for 63Ni source, constant current,	
	variable frequency BC detector	06.80
311.421	Detector design	06.80
311.422	Electrical accessories	06.80
311.423	Carrier gas	06.80
311.43	Operating parameters	06/80
311.431	Installation	06/80
311.432	Detector temperature	06/80
311.433	Flow rate	06/80
311.434	Electronic controller	06/80
311.435	Detector cleanliness	06/80
311.44	Detector operation	06/80
311.45	handling and cleaning the 63Ni constant current	
	detector	06/80
	Figure 311.4-A	
	Figure 311.4-B	
	Figure 311.4-C	
	Figure 311.4-D	
	Figure 311.4-E	
312	MICROCOULOMETRIC DETECTOR (MCD)	7/1/75
312.01	References	7/1/75
312.1	Principles	7/1/75
312.2	Detector operation	7/1/75
312.21	Mode I	7/1/75
312.22	Mode II	7/1/75
312.3	Detector characteristics	7/1/75
312.31	Selectivity	7/1/75
312.32	Senitivity	7/1/75
312.33	Linearity	7/1/75
312.4	Application	7/1/75
312.5	Recommended steps toward successful MCD operation	7/1/75

G AS-LIQID CHROMATOGRAPHY Contents

	Figure 312.2-A	7/1/75
	Figure 312.2-B	7/1/75
	Table 312.2-A	7/1/75
313	Potassium Chloride Thermionic Detector (KCITD)	7/1/75
313.01	Refernces	7/1/75
313.1	Principles	7/1 <i>/</i> 75
313.2	Application	7/1 <i>/</i> 75
313.3	Detector characteristics	7/1/75
313.31	Selectivity	7/1/75
313.32	Sensitivity	7/1 <i>/</i> 75
313.33	Linearity	7/1 <i>/</i> 75
313.4	Equipment	7/1/75
313.41	Detector design	7/1/75
313.42	Electrical accessories	7/1/75
313.43	Other accessories	7/1/75
313.431	Equipment	7/1/75
313.432	Reagents	7/1/75
313.433	Preparation of KCITD coil	7/1/75
313.433a	Coil 1	7/1/75
313.433b	Coil 2	7/1/75
313.434	Application of KCl to coil 1 and 2	7/1/75
313.434a	Method 1	7/1/75
313.434Ь	Method 2	7/1/75
313.5	Operating parameters	7/1/75
313.51	Detector installation	7/1/75
313.52	Baseline current	7/1/75
313.53	Detector operation	7/1/75
313.6	Troubleshooting	7/1/75
	Figures 313.32-A and B	7/1/75
314	FLAME PHOTOMETRIC DETECTOR (FPD)	7/1/75
314.01	References	7/1/75
314.1	Principles	7/1/75
314.2	Application	7/1/75
314.3	Detector characteristics	7/1/75
314.31	Selectivity	7/1/75
314.32	Sensitivity	7/1/75
314.33	Linearity	7/1/75
		111113

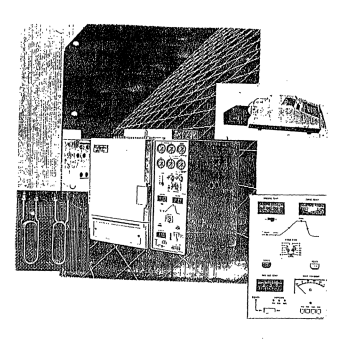
	lytical manual - Vol. 1	G AS-LIQID CHROMA	TOGRAPHY
Foods and Fe	eds	Contents	
314.34	Compound degradation		7/1/75
314.4	Equipment		7/1/75
314.41	Detector design		7/1/75
314.42	Electrical accessories		7/1/75
314.43	Other accessories		7/1/75
314.5	Operating parameters		7/1/75
314.51	Detector installation		7/1/75
314.52	Detector voltage		7/1/75
314.53	Detector gas flows		7/1/75
314.54	Detector temperature		7/1/75
314.55	Detector operation		7/1/75
314.6	Troubleshooting		7/1/75
315	HALL ELECTROCONDUC	TIVITY DETECTOR	9/82
315.01	References		9/82
315.1	Principles		9/82
315.2	Application		9/82
315.3	Hall ⁽⁸⁾ 700A detector, halog	en mode	9/82
315.31	Detector characteristics		9/82
315.311	Selectivity		9/82
315.312	Sensitivity		9/82
315.313	Linearity		9/82
315.32	Equipment and Reagents		9/32
315.33	Operating parameters		9/82
315.331	Installation		9/82
315.332	Reaction tube temperature		9/82
315.333	Reactant gas flow		9/82
315.334	Solvent flow rate		9/82
315.34	Detactor operation		9/82
315.35	Troubleshooting		9/82
	Figure 315.3-A Figure 315.3-B		
	Figure 315.3-C		
	Figure 315.3-D		
	Figure 315.3-E		
	riguic 515.5-E		

			3 AS-LIQID CHROMATOGRAPH Contents	
	316	NITROGEN/PHOSPHORUS (N/P) DETECTOR	10/1/78	
	316.01	Refernces	10/1/78	
	316.2	Application	10/1/78	
	316.3	Detector characteristics	10/1/78	
	316.31	Selectivity	10/1/78	
	316.32	Sensitivity	10/1/78	
	316.33	Linearity	10/1/78	
	316.4	Equipment	10/1/78	
	316.41	Special features of the various designs	10/1/78	
	316.42	Accessory equipment and reagents	10/1/78	
	316.5	Operating parameters	10/1/78	
	316.51	Detector installation	10/1/78	
	316.52	Gas flow rates	10/1/78	
	316.53	Detector temperatures	10/1/78	
	320	MULTIPLE DETECTORS	7/1/75	
	320.01	Introduction	7/1/75	
	320.1	Condition of sample	7/1/75	
	320.2	Carrier gases	7/1/75	
	320.3	Physical arrangement	7/1/75	
	321	ELECTRON CAPTURE (EC) AND POTASSIUM CHLORIDI THERMIONIC (KCITD) DUAL DETECTION SYSTEM	3 7/1/75	
	321.01	References	7/1/75	
	321.1	Principles	7/1/75	
	321.2	Application	7/1/75	
	321.3	Detector characteristics	7/1/75	
	321.4	Equipment .	7/1/75	
	321.41	Detectors and electrical accessories	7/1/75	
	321.42	Other accessories	7/1/75	
	321.5	Operating parameters	7/1/75	
	321.51	Detector installation	7/1/75	
	321.511	In-series assembly	7/1/75	
	321.512	In-series split assembly	7/1/75	

Pesticide Analytical manual - Vol. 1 Foods and Feeds		G AS-LIQID CHROMATOGRAPHY Contents	
321.513	Parallel assembly		7/1/75
321.52	Detector operation		7/1/75
321.6	Troubleshooting		7/1/75
	Figure 321-A		
330	GLC PARAMETERS AND	DATA	1/82
330.1	Introduction		1/82
Table 331-A.	Relative retention times and	responses : DC 200	
	column - 3H electron capture	-	1/82
Figure 331-A	A. Chromatogram		7/1/75
Table 331-B.	Relative retention times and	responses : DC 200	
	a - 3H electron capture detect	-	7/1/75
Figure 331-I	3. Chromatogram	~	7/1/75
Table 331-C.	Relative retention times and	responses : DEGS	
	electron capture detector	·	7/1/75
	C. Chromatogram		7/1/75
-	Relative retention times and	d responses · LLOF-1/DC	
	3H electron capture detector	•	7/1/75
	O. Chromatogram		7/1/75
	Relative retention times and	responses · OV-210	
	electron capture detector	210000000000000000000000000000000000000	7/1/75
	3. Chromatogram		7/1/75
•	Relative retention times and	Leannana - OV 225	
	li constant current EC detector	•	1/82
	Chromatogram	and 11D-1 detector	1/82
_	-		1702
	Relative retention times and in constant current EC detector		4/83
	G. Chromatogram	and 11D-1 detector	9/83
-	icrocoulometric detector table	os (nons)	7/1/75
	Chromatogram	o (none)	7/1/75
-	-		111113
	Relative retention times and thermionic detector	responses : DC 200	711775
column - KC	mermionic detector		7/1 <i>/</i> 75

Pesticide Analytical manual - Vol. 1 Foods and Feeds	G AS-LIQID CHROMAT Contents	OGRAPHY
Figure 333-A. Chromatogram		7/1/75
Table 333-B. Relative retention times and	responses : DC	
200/QF-1 column - KCI thermionic detect	tor	7/1/75
Figure 333-B. Chromatogram		7/1/75
Table 333-C. Relative retention times and	responses : DEGS	
column - KCI thermionic detector		7/1/75
Figure 333-C. Chromatogram		7/1/75
Table 334. Flame photometric detector tab	oles	9/82
Figure 334. Chromatogram		7/1/75
Table 334-A. Relaltive retention times: D	EGS column	4/83
figure 334-A. Chromatogram.		9/82
Table 335. HECD tables (explanation)		9/1/77
Table 335-A. Relative times and response	es : DC 200	
column - HECD (nitrogen mode)		9/1/77
Figure 335-A. Chromatogram		9/1/77
Table 336. N/P detector tables (none)		10/1/78
figure 336-A. Chromatogram		6/79
figure 336-A. Chromatogram		6/79

مورة التالية توضح شكل جهاز الكرماتوجرافي الغازى GC اذى يوجد في معمل بحوث ليل المبيدات في كلية الزراعة / جامعة عين شمس .



قائمة المراجع الخاصة بأساسيات الـ GLC

- Keulemans, A.I.M., Gas Chromatography, 2nd Ed, Reinhold Publishing Co., New York, 1960.
- Littelwood, A.B., Gas Chromatography, Academic press, Inc., New York, 1962.
- (3) Dimbat, M., Porter, P.E., and Stross, F. H., Anal. Chem. 28, 296 (1956).
- (4) Fredericks, E.M., and Brooks, F. R., ibid., 28 301 (1956).
- (5) Dal Nogare, S., iand Juvet, R.S., Jr., Gas-Liquid Chromatography. Interscience Publishers, Inc., New York, 1962.
- (6) Cremer, E., and Muller, R., Mikrochim Acta. 553 (1951).
- (7) Hawkes, S. J., and Russell, C.P., J. Gas Chromatog., 3, 72 (1965).
- (8) Bartlet, J.C., and Smith, D. M., Can. J. Chem., 38, 2057 (1960).
- (9) Bartlet, J.C., and Smith, D. M., private communication to Food and Drug Administration, U.S. Department of Health, Education, and Welfare (1962).
- (10) Iverson, J. L., private communication, Food and Drug Administration. U.S. Department of Health, Education, and Welfare (1962).
- (11) Hartmann, H., and Dimick, K.P., Residue Reviews, 4, Springer Verlag New York, 1963.
- (12) Cochrane, W. P., and Grrenhalgh, R., JAOAC 59 696-702 (1976).
- (13) Sovocool. G. W., Lewis, R.G., Harless, R. L., Wilson, N. K., Wilson, N.K., and Zehr, R.D., Anal. Chem. 49 734-740 (1977).
- (14) Lawrence, J. H., Barron, R. P., chen. J. Y. T., Lombardo, P., and Benson, W. R., JAOAC 53, 261 (1970).
- (15) Zitko, V., Chemosphere 7 3-7 (1978).
- (16) Metcalf, R. L., Orgànic Insecticides: Their Chemistry and Mode of Action, Interscience Publishers, Inc., New York, 1955.
- (17) Lehman. A. J., Summaries of Pesticide Toxicity, Food and Drug Administration, U.S. Department of Health, Education, and Welfare, Washington, D.C. 20204.

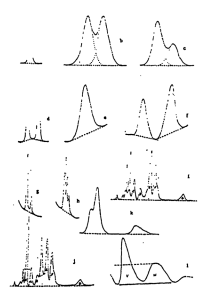


Fig. 2 - Baseline construction for some typical gas chromatographic peaks, a, symmetrical separated flat baseline; b and c, overlapping flar baseline; d, separated (pen does not return to baseline between peaks); e, separated sloping baseline f, separated (pen goes below baseline between peaks); g, m- and y - BHC sloping baseline; h, α -, β -, and y-BHC sloping baseline; i, chloridane falt baseline; j, heptachlor and heptachlor epoxide superimposed on chlordane; k, chair-shaped peaks, unsymmetrical peak; l, p,p'-DDT superimposed on toxaphene.

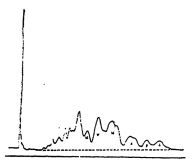


Fig. 3a - Baseline construction for multiple residues with standard toxaphene.

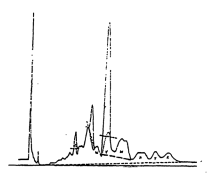


Fig. 3b - Baseline construction for multiple residues with toxaphene, DDE and 0,p'-, and p,p' - DDT.

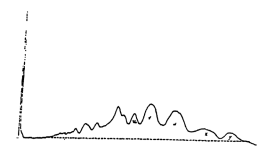


Fig. 4a - Baseline construction for multiple residues standard toxaphene.

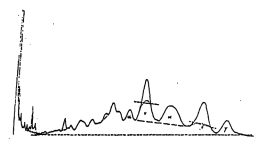
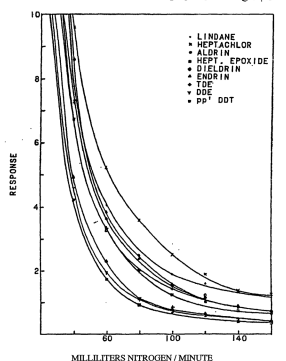
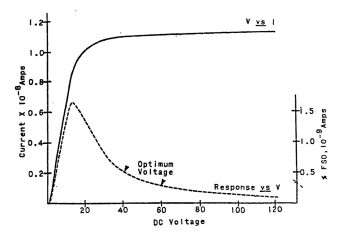


Fig. 4b - Baseline construction for multiple residues ; rice bran with BHC. toxaphene, DDT, and methoxychlor.

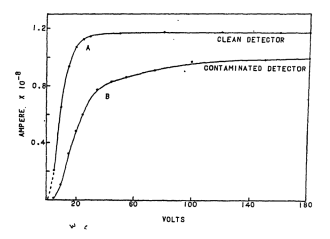


Effect of column carrier gas flow rate on response (in arbitrary units) 3H pin-cup DC voltage EC detector. From reference (4).

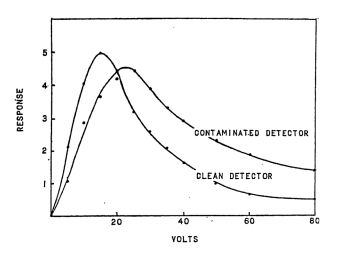
تأثير الفولت على التيار الكهربي (المنحى العلوي) واستجابة الكشاف لمبيد الهبتاكلور ايوكسيد بتركيز (نانوجرام .



Effect of voltaglie on : 1) current (upper curve, left hand scale); and 2) detector response to $1\,$ ng heptachlor expoxide (lower curve, right hand scale) for 3H pin-cup DC voltage EC detector. From reference (3).

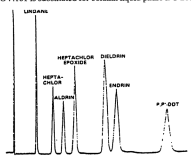


Effect of detector contamination on the voltagle-amperage lcurve of 3H pin-cut DC voltagle EC detector; operated at 200°C, with 120 ml/min nitrogen gas flow; contamination was caused by a bleeding column. From reference (4).

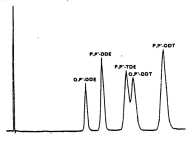


Effect of detector contamination on the voltage-response curve of 3H pincut DC voltage EC detector; response (in arbitrary units) is to 0.2 ng aldrin. Form reference (4).

Chromatograms from DC 200-EC GLC GLC GLC conditions as listed in Table 331.A. except OV.101 is substituted for column liquid phase DC 200.



1. Chromatogram of 0.61 ng. lindane, 0.525 ng. heptachlor. 0.55 ng aldrin, 1008 ng. heptachlor epoxide, 1.645 ng. dieldnn. 1.59 ng endrin, 1.815 ng p.p. DDT.



2. Chromatogram of 1.51 ng o.p. DDE, 2.025 ng p.p. TDE. 2.1 ng. o.p. DDT. 3.18 ng. p.p. DDT.

** فيما يلى قائمة تحتوى على قيم فترات الاحتجاز النسبية Relative retention times ، للعديد من المبيدات منسوبة الى قيمة الاحتجاز الخاصة بالمبيد الفوسفورى كلوربيريفوس ، ولذلك يمكن لأى باحث ان يعتمد على القيم النسبية بشرط توفير المبيد القياسي للكلوربريفوس في معمله وبشرط ان يعمل على نفس الظروف الواردة بطرق الفصل الكروماتوجرافـــى الغازى - السائل.

Pesticide Analytica Manual-Vol. 1

GAS-LIQUID CHROMATOGRAPHY Table 331-A

Table 331-A. Relative Retention Times and Responses : DC 200 (or OV-101) Column-3H electron capture detleictor.

Vasic References:

Foods and Feeds

Burke, J., and Giuffrida, L., JAOAC 417, 326-432 (1964); Armour, J., J. Chromatog. 72, 275-2828 (1972). Supplemented by continuing FDA private communications, 1967-present.

Application:

General purpose. Analysis for residues of at least some compounds of all chromatographable pesticide classes which cause response by election capture detector.

Column:

Galss; 6' x 4 mm i.d.; 10% DC 200 (12,500 ost) orl OV-101 on 80/100 mesh Chromosorb W HP. Liquid phase dissolves in chloroform for coating. Conditioned at 250°C, with N2 flow, at least 16 hours. (Lower percentage of liquid phase and lower carrier gas flow rate will produce the same relative retention times if column temperature remains the same. See 301 and 330.1 (1) for discussions of column substitutions.)

Detector:

Unless otherwise noted, responses are those of concenjtric type electron capture detector; tritium source (311.3); where the response is markde "Ni", the value refers to the response of a 63Ni constant current detector (311.4).

Operating conditions:

Column temperature:

200°C, or a temperature which permits lindane to elute at 0.48 relative to chlorpyrifos and p,p'-DDt to elute at 3.09 relative to chlorpyrifos.

Pesticide Analytica Manual-Vol. 1

Foods and Feeds

GAS-LIQUID CHROMATOGRAPHY

Table 331-A

Injector temperature:

225°C

Carrier gas and flow rate:

N2 at 120 ml/min (or lower flow rate for lower liquid laod; see comment above under Column.)

Detector temperature:

200°C

Sensitivity:

DC voltage and electrometer setting at wh-i-ch 1.5 ng chlorpyrifos causes 1/2 full scale recorder deflection (FSD) : usually voltage, 100 v, sensitivity of 1 x

10-9 or 3 x 10-9 afs.

Reference compound:

Retention times reported relative to chlorpyrifos, which elutes in approximately 4.25 minutes from a cloumn with 10% liquid phase and 120 ml/min flow rate. Retention times measured from leading edge of solvent peak.

NOTE: The change to chlorpyrifos as the "marker" compound for relative retention times and responses is new with this revision. Use of chlorpyrifos (molecular formula CgH113No3PS) permits the same marker to be used with all detectors of interest in pesticide analysis. Most lrrt values in this table were obtained by recalculation form the existing rrt (aldrin) values.

EPA/FD Number		Retention Time Relative to hloropyrifos Ratio	Response ng for 1/2 FSD
101	p-dichlorobenzene	0.03	37
79	dibromchloropropane (Nemag	gon) 0.04	0.6V
196	1,3,5-trichlorobenzene	0.06	2.5
195	1, 2, 4-trichlorobenzene	0.07	3
46	dichlorvos (DDVP)	0.07	6
194	1, 2, 3-trichlorobenzene	0.08	1.5
122	allidochlor (Randox)	0.09	4
48	trichlorfon	0.1	-
90	monuron	0.1	150-200

EPA/FD/ Number		Retention Time Relative to hloropyrifos Ratio	Response ng for 1/2 FSD
41	diuron	0.11	15-30
97	neburon	0.11	15-30
172	dichlobenil (Casoron)	0.11	0.5
1123	hexachlorocyclopentadiene	0.12	0.4
121	mevinphos (Phosdrin)*	0.13	18
1087	dimethyl phthalate*	0.14	25
413	hydroxy chloroneb	0.15	5
(12)	dicamba methyl ester	0.19	2
	bis (trichloromethyl) disulfide	0.19	unknown
271	chloroneb	0.19	9
i281	methyl 2, 3, 6 - trichlorobenz	oate 0.23	0.6
1250	pentachlorobenzen	0.24	0.3
	2, 3, 4, 6-tetrachloroanisole	0.24	0.7
	2, 3, 5, 6-tetrachloroanisole	0.24	unknown
144	tecnazene (TCNB)	0.29	0.5
301	propachlor (Ramrod)	0.29	7
18	chloranil	0.30	5-10
	2, 4-dichloro- 6 - nitroaniline	0.30	0.4 (Ni)
277	2, 4-D methyl ester	0.30	6
22	chloropropham (CIPC)	0.32	1000-2000
266	trifluralin*	0.34	1.2
288	benfluralin (benefin)*	0.35	0.8
160	phorate (Thimet)*	0.36	20-30
(38)	dinitro-o-cresol methyl ether*	0.36	0.4
151	sulfallate (CDED)	0.38	3
8	BHC (technical)	0.39,0.48	1-2
213	BLHC, alpha-	0.39	0.4
	2, 3, 4, 5-tetrachloroanisole	0.39	unknown
130	simazine	0.18, 0.40	200
66	dicloran (Botran)	0.41	0.5
162	dimethoate*	0.41	4.5
532	theiometon	0.41	20
6	atrazine	0.42	200

EPA/FD/ Number		Retention Time Relative to chloropyrifos Ratio	Response ng for 1/2 FSD
219	2, 4-D isopropyl ester	0.42	10
255	BHC, beta-	0.43 ~	1.8
124	propazine	0.18, 0.44	200
321	diazinon oxygen analog*	0.44	300
361	amiben methyl ester	0.44	0.8
80	hexachlorobenzene	0.44	0.4
276	silvex methyl ester (2, 4, 5-TI	0.45	0.7
	methyl ester)		
280	pentachlorophenyl methyl eth	er 0.45	0.4
503	terbuthylazine	0.47	100
7 7	lindane (gamma BHC)	0.48	0.5
275	2, 4, 5-T methyl ester	0.49	1
258	BHC, delta-	0.50	0.4
111	quintozene (PCNB)	0.51	0.3
639	pentachlorobenzonitrile	0.51	0.5 (Ni)
456	pronamide (kerb)	0.51	1.5
47	diazinon*	0.51	25
495	dinitramine*	0.52	0.6
326	chlorothalonil (Daconil 2787)	0.53	0.5
270	terbacil	0.54	10
32	dichlone	0.55	3
320	parathion=methyl oxygen ana	log* 0.55	11
142	tetraiodoethylene*	0.55	4
268	chlordene	0.56	0.65V
425	metribuzin (Sencor)*	0.57	1.7
309	dichlormate (Sirmate, 3, 4	0.57	5
	isomer)		
308	Sirmate, 2, 3 isomer	0.57	3
278	2, 4-DB methyl ester	0.62	28
222	2, 4-D isobutyl ester	0.62	5
1037	di-isobutyl phthalate*	0.63	80
	2, 3, 4, 5 - tetrachloronitroani	sole 0.64	unknown

EPA/FDA Number Chemical		Retention Time Relative to chloropyrifos Ratio	Response ng for 1/2 FSD	
	2, 3, 6-tetrachloroanisidine	0.65	1	
109	propanil (Stam F-34)	0.66	4	
226	2, 4, 5-T isopropyl ester	0.67	2	
402	pentachloroaniline	0.67	1.2	
166	dichlofenthion (Nemacide)	0.67	1.3	
88	parathion-methyl*	0.69	3	
	vinclozolin	0.69	1.2 (Ni)	
	2.3.4. 6-tetrachloroanididine	0.69	unknown	
	2,3,4, 6-tetrachloronitoroanis	ole 0.70	unknown	
	2,4-D n-butyl ester	0.72	40	
	2,3,5,6-tetrachloronitroanisol	e 0.72	0.6	
	2,3,4,5-tetrachloroaanisidine	0.76	1	
	alachlor (Lasso)	0.76	7	
	picloram methyl ester	0.76	1.3	
	prometryn	0.77	1000	
	parathion oxygen analog*	0.78	5-10	
	ronnel (fenchlorphos)	0.80	1	
	heptachlor	18.0	0.7	
	0,p'-dichlorobenzophenone ((a) 0.82	4	
	o.p' -dicofol (o, p' -kelthane)	(a) 0.82, 4.1	100	
	- chlordene (from tech. chlore	dane) 0.82	2	
	chlordene epoxide	0.48	0.6 (Ni)	
	linuron	0.85	28V	
	pirimiphos-methyl	0.85	100 (Ni)	
36	di-n-butyl phthalate*	0.87	85	
83	malathion*	0.89	20-30	
	dichlofluanid	0.89	2.2 (Ni)	
63	cylanazine (Bladex)	0.89	10	
316	Zytron	0.90	3	
	pentachlorophenyl methyl su	Ifide 0.92	0.6	

EPA/FD/	A Chemical	Retention Time Relative to chloropyrifos Ratio	Response ng for 1/2 FSD
	bromacil*	0.92	20
269		0.92	1
472	2,4,5-T isobutyl ester -chlordene (from tech. chlo		1.5
473	•	0.80, 0.97	1.5
42 472	chlorfenethol (Dimite) -chlordene (from tech, dchl		1-105
	•	0.99	1.3
423	1-hydroxychlordene		3
389	p.p' -dichlorobenzophenone		20
69	p,p' -dicofol (p,p' -kelthane)		1.4
110	parathion*	1.00	1.4
184 56 · `	dicapthon (phosnichlor)	1.00	1.7
56 · `	DCPA (Dacthal) aldrin	1.02	0.8
_	Dacthal monoacid	1.02	0.7
(345) 282			1.5
282 16	4- (2, 4, 5-TB) methyl ester chlorthion	07	60-70
10	2, 4, 5-T n-butyl ester	1.10	1
400	•	1.11	1.3
429 296	bromophos	1.12	6
	cypromic	****	1
149	isobenzan (Telodrin)	1.12	1 142
515	pirimiphos-ethyl	1.12	
467	isopropalin	1.14	1.6 1
94	isodrin	1.17	3.5
458	chlorfenvinphos	1.17	
	pea auxin (natural product)		200 (Ni) 12
207	o,p' - TDE olefin	1.19	
17	captan	1.19	1.5
44	danilazine (Dyrene)	1.23	7V
119	folpet (Phaltan)	1.23	3
	olylfluanid	1.26	3.3 (Ni)
530	phenthoate	1.26	5
134	sulphenone	1.27	4

EPA/FD	A	Retention Time Relative to	Response
Number		chloropyrifos Ratio	ng for 1/2 FSD
459	 chlorfenvinphos 	1.27	2.5
63	heptachlor epoxide	1.27	1
407	octachlor epoxide (oxychlord	ane) 1.29	1
	dihydrokepone	1.34	unknown
19	chlorbenside	1.39	2
	photodieldrin 8 (b)	1.43	2
	amino-nitrofen	1.44	60
153	p,p' -TDE olefin	1.45	7
209	trans chlordane (alpha)	1.46	1
493	perthane olefin	1.50	40
186	Genite 923	1.50	2
204	o,p' -DDE	1.51	2
233	2, 4-D propylene glycol buty	1.54	20
	ether ester		
348	tetrachlorvinphos (Gardona)	1.54	3
448	Methyl Trithion oxygen anale	og 1.55	9.5
294	p.p'-DDA methyl ester	1.60	180
139	endosulfan (Thiodan)	1.61, 2.12	1-2
235	endosulfan I (Thiodan I)	1.61	1-5
104	ovex (chlorfenson)	1.61	3
210	cis chlordane (beta)	1.63	1
330	trans nonachlor	1.70	2
234	2, 4-D butoxy ethyl ester	1.82	12
28 .	p,p' -DDE	1.85	1.5
34	dieldrin	1.87	1.5
223	2, 4-D isooctyl ester (technic	al) 1.74, 1.88, 2.13	50
61	DEF*	1.89	4
205	o, p'-TDE	1.90	2
	monohydrokepone	1.94	unknown
(39)	dinex (DNOCHP) methyl eth	er* 1.94	2.5
511	oxadiazon	1.97	11

EPA/FDA	1	Retention Time Relative to	Response
	Chemical	chloropyrifos Ratio	ng for 1/2 FSD
198	nitrofen (TOK)	2.03	2
50	endrin	2.09	2
224	2, 4-D ethyl hexyl ester	2.11	8 .
236	endosulfan II (Thiodan II)	2.12	2
5	Aramite	2.00, 2.14	10.000
95	Methyl Trithion	2.16	5
113	Perthane	2.17	100-250
100	binapacryl*	2.19	3
	p, p'-methoxychlor, monoc	hloro 2.27	35
	ethylene analog (c)		
21	chlorobenzilate	2.31	75
314	chloropropylate	2.33	85V
465	lelptophos photo product	2.34	3
endrin aldehyde (d)		2.35	4
230	2, 4, 5-T propylene glycol b	utyl	
	ether ester	2.38	-
202	p.p' -TDE	2.38	3.5
437	Chlornidine (Torpedo)	2.39	3
	2, 8-dihydromirex (mirex pi	hotoproduct) 2.41	3.5 (Ni)
421	Cis nonachlor	2.42	1.8
201	o, p' - DDT	2.49	4
53	ethion*	2.51	12
476	Compound k (from tech. ch	lordane) 0.83, 2.53	5-6
	enddrin alcohol (d)	2.55	3.5
664	chlorthiophos	2.24, 2.36, 2.56	5 (Ni)
354	tetrasul	2.64	4
	10, 10-dithydromirex (mire	x photoproduct) 2.67	7 (Ni)
300	endosulfan sulfate (Thiodar	sulfate) 2.72	5
67	chlordecone (kepone)	2.76	4-5
116	Prolan	2.81	4
597	chlornijtrofen (MO)	2.85	5

EPA/FDA		Retention Time Relative to	Response
Number	Chemical	chloropyrifos Ratio	ng for 1/2 FSD
;147	carbophenothion (Trithion)	2.89	4
	perthane, trichloroethane an	alog (e) 2.89	6
231	2.4, 5-T butoxy ethyl ester	2.91	4
232	2, 4, 5-T isoo0ctyl ester (ted	chnical) 2.56, 2.96, 3.26	20
542	p, p'-methoxychlor olefin	2.97	8
1098	butyl benzyl phthalate*	3.06	25
31	DDT (technical)	0.37, 2.49, 3.09	. 5
200	p, p' -DDT	3.09	4
70	Captafol (Difolatan)	3.11	32
	2, 3, 7, 8-tetrachlorodibenz	op-dioxin 3.16	40-90
462	o,p' -methoxychlor	3.27	8
10	Bulan	3.39	3
35	Dilan	2.33, 2.81, 3.39	5-10
	p, p'-methoxychlor, dichlor	roethane 3.43	250
	analog (f)	,	
337	enjdrin ketone (Delta Keto	153) (d) 3.6	5
265	propargite (Omite)*	3.06, 3.7, 5.9	2000
390	dieldrin chlorohydrin	3.8	3.
	8-monohydromirex (mirex photopruduct) 3.8		5 (Ni)
285	nitralin (Planavin)*	3.8	4.5
81	phosmet (Imidan).*	4.0	1.5
68	dinocap (karathane)*	4.0, 4.3, 4.8, 5.1	60
442	o, p'-dicofol (kelthane) (a)	0.82, 4.1	100
51	EPN*	4.3	5
	10-monohydromires (mirex	• • ·	7 (Ni)
579	benzoylprop-ethyl (Suffix)	4.3	13
340	photodieldrin A (b)	4.4	6
347	bromopropyvlate*	4.4	12
69	p, p'-dicofol (kelthane) (a)	0.99, 4.4	20
(87)	methoxychlor (technical)	0.47, 1.67, 4.6	9-10
87	p, p'-methoxychlor	4.6	8-10

		Retention Time	_
EPA/FD Number	A Chemical	Relative to chloropyrifos Ratio	Response ng for 1/2 FSD
368	tetrasul sulfoxide	4.7	5
138	tetradifon (Tedion)	5.0	6
60	azinphos-methyl (Guthion)*	5.1	50
199	phosalone (Zolone)	5.4	7
445	leptophos (Phosvel)	5.7	10 ·
165	mirex	5.8	8
SD-7438	8* 5.9	12	
154	azinphos-ethyl (Ethyl Guthi	on)* 5.3	45
1038	di-2-ethylhexylphthalate*	6.5	170
318	dialifor (Hercules 14503)	6.5	28
	n-acetyl nitrofen	6.6 (skewed)	500
175	coumaphos (Co-Ral) oxyger analog.	n 7.4	170
349	bensulide (Prefar)*	9.5	120
15	coumaphos (Co-Ral)	9.7	100-150
(203)	hexachlorophene dimethyl e	other 9.7	7
1035	di-n-octyl phthalate*	12.0	360
203	hexachlorophene	13 V	380V
	octachlorodibenzo-p-dioxin	31	35
	Multiple I	Peak Chemicals	•
168	TEPP*	0.04, 0.1, 0.2	4000V
		1.57, 2.14	•
229	2, 4, 5-T BEP ester (technical)	0.16, 0.68, 1.08	35
		2.85, 3.31, 5.3, 7.0	
1018	Aroclor 1221	0.21, 0.27, 0.32, 0.37,	
		0.40, 0.53, 0.60, 0.65	
		0.70, 0.77, 0.90, 1.01,	40
		1.30, 1.45, 1.55, 1.80,	
		1.90, 2.12, 2.27, 2.70,	
		3.16	
399	Aroclor 1242	0.40, 0.52, 0.58, 0.68	

EPA/FI Number	DA r Chemical	Retention Time Relative to chloropyrifos Ratio	Response ng for 1/2 FSD
	•	0.73, 0.88, 0.98, 1.05,	50
		1.24, 1.42, 1.52, 1.78,	
		1.87, 2.24, 2.61	
1092	Aroclor 5442	0.40, 0.53, 0.60, 0.69,	
		0.76, 0.91, 1.01, 1.09,	*
		1.28, 1.45, 1.53, 1.81,	
		1.90, 2.27, 2.65, 3.14,	
		3.7, 4.2, 4.6, 5.0,	
		5.3, 5.8, 6.4, 6.9,	250
		7.9, 8.2, 8.7, 9.9,	
		11.5 (peaks continue	
		to appear to relative	
		retention time of 21;	
		Faster eluting column re-	commended
20	chlordane (technical)	0.45, 0.63, 0.71, 0.81,	
		0.97, 1.16, 1.45,	12
		1.62, 2.61	
398	Aroclor 1248	0.52, 0.58, 0.68,	
		0.82, 0.87, 0.98,	
		1.05, 1.26, 1.42	50
	•	1.52, 1.78, 1.88,	
		2.24, 2.59, 3.10	
	endosulfan alochol (Thiodan	0.64, 1.31, 1.67,	14
	alcohol) (g)	2.11	
225	2, 4-D BEP ester (technical)	0.69, 1.66, 2.00, 3.22,	60
		401, 10.2	
370	Aroclor 1254	0.89, 1.00, 1.07,	
		1.30, 1.55, 1.82,	
		1.92, 2.24, 2.68,	30
		3.14, 3.7, 4.2	
		4.4, 5.0, 5.9	

Pesticide Analytical Manual-Vol. 1 Food and Feeds		GAS-LIQUID CHROMATOGRAPHY Table 331-A	
EPA/FDA Number Chemical		Retention Time Relative to chloropyrifos Ratio	Response ng for 1/2 FSD
1157	diisooctyl phthalate*	0.91, 5.5, 6.2, 6.7,	850
		7.6, 9.0, 10.5	
137	Strobane	1.09, 1.32, 1.53,	40
		1.80, 1.94, 2.09,	
		2.33, 2.69, 2.10,	
		3.7	
146	toxaphene (camphechlor)	1.20, 1.54, 1.80,	
		2.39, 2.68, 3.12,	30
	•	3.7, 4.4, 4.6, 5.1	
1020	Aroclor 1262	1.29, 1.53, 1.89,	•
		2.11, 2.27, 2,66,	
		2.88, 3.12, 3.6,	20
		4.2, 5.0, 5.9, 6.5,	
		6.7, 8.0, 9.3	
371	Aroclor 1260	1.31, 1.53, 1.90,	
		2.11, 2.26, 2.68,	
		2.90, 3.14, 3.6,	20
	•	4.2, 5.0, 5.9, 6.6.,	
		8.0, 9.3	
1094	Aroclor 4465	2.08, 2.22, 2.67,	
		2.88, 3.11, 3.6,	
		4.2, 4.5, 5.0, 5.4,	40
		5.9, 6.5, 6.6, 8.0,	
		9.3, 12.1 (and peaks	
		eluting ell beyond	
	•	normal retention times;	
		faster eluting column	
	•	recommended)	
113	Aroclor 5460	(peaks elute well beyond	
		nromal retention time	
		range; faster eluting	
		column recommended)	
		41 Y	

Pesticide Analytical Manual-Vol. 1 GAS-LIQUID CHROMATOGRAPHY Table 331-A

Food and Feeds

EPA/FI	DA r Chemical	Retention Time Relative to chloropyrifos Ratio	Response ng for 1/2 FSD
	5, 10-dihydromires (mirex pholtoproduct)	2.14, 2.47, 3.21, 4.3	100 (Ni)
1187	dilsohexyl phthalate*	2.45, 2.66, 2.90, 3.28	340
1244	Aroclor 1268	3.8, 4.7, 5.4, 7,0,	30 (Ni)
		8.8, 10.0, 13.1, 16.2	

*Not chlorinated.

- (a) p,p' and o. p' dicofol degrae on the GLC column to the respective dichlorobenzophenone, which also appears as al peak. The degree of degradation (ratio of dichlorobenzophenone peak to parent peak) varies from column to column.
- (b) Burke, J.A., Bull. Environ. Contamin. and Toxicol. 4, 152-158 (1969).
- (c) 2, 2-bis (p-methoxyphenyl) 1 chloroethene. [Prepared by alkaline treatment of 2,2-bis (p-methoxyphenyl) 1, 1 dichloroethane.]
- (d) Phillips, D.D., et al., J. Agr. Food Chem. 10, 217 (1962).
- (e) 2, 2-bis (p-ethylphenyl) 1, 1, 1-trichloroethane. [Prepared per: Forrest, James, et al., J. Chem. Soc. 333-9 (1946)]
- (f) 2, 2-bis (p-methoxyphenyl)- 1, 1-dichloroethane. [Prepared per : U.S. patent # 2,484, 057, Oct. 11, 1949]
- (g) 1, 4, 5, 6, 7-7-hexachloro-2, 3-bis (hydroxymethyl) bicyclo- [2, 2, 1] heptene-5.

الفصل الرابع عشسر

★★ كروماتوجرافي السائل عالى الاداء

High performance liquid chromatography (HPLC)

* من افضل الاجهزة في الكشف عن مخلفات المبيدات في المكونات البيئية المختلفة مهما كانت درجة تواجدها وفي حدود تركيزات قليلة للغاية وهو يتميز بقدوة عالية أو فائقة في تخليل مخلفات المبيدات في وقت سريع جدا وبكفاءة عالية ومن خلال خطوات بسيطة مقارنة بما هو متبع مع الكروماتوجوافي الغازى العادى . وتتمثل الخيرة الجيدة في استمعال هذه الوسيلة المتطورة في المقدرة على فصل المنحيات عن بعضها . وقبل الخوض في النظرية التي بني عليها عمل هذا الجهاز نشير باختصار الى تركيب وتشفيل نموذج من Hplc حتى نستطيع فهم اسلوب ونظرية الجهاز .

* تركيب وتشغيل جهاز Hplc :

الرسم التالي يوضح مكونات جهاز Hplc :

خزان المذيب

وسيلة التدريج المضخة أو المضخات

خافض العينة

العمود

منظم الحرارة

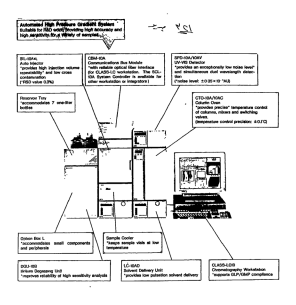
الكشاف او الكشافات مسجل البيانات

الطابعة (المسجل)

تعتبر اجهزة Hplc غاية في التعقيد مقارنة بالاجهزة التي يستخدم فيها العمود المفتوح بينما يمكن تسمية الكروماتوجرافي السائل الحديث بانه كروماتوجرافيا العمود حيث من الضرورى ان تكون كل المكونات التي تلامس المذيب مقاومة لنظم المذيبات المائية والعضوية المستخدمة . وكما سبق القول يتوقف اختيار الكشاف على الحساسية والمقدرة في الكشف والتعريف . الفصل السريع والدقيق يتطلب اعمدة خاصة تتميز بالكفاءة والثبات كما يجب ان يكون سريان المذيب بمعدل ثابت إيضا .

 النظر عن نوع الخزان الا انه يجب ان يكون قادرا على تزويد وحدة أو وحدات الضخ بالمذيب الكافي لعمليات التقدير والكشف وبحجم كافي لا ثجاز عدد من التحليلات .

 (ب) تعتبر المضخة او المضخات او نظام الضخ نفسه من اهم الاجزاء الموجودة في اجهزة HPLC حيث تقوم المضخة بدفع الوسط المتحرك (المذيب) داخل العمود وهناك مضخات ذات حجم ثابت او ضغط ثابت او تتميز بالصفتان (محقق حجم وضغط ثابتين) ويفضل انواع المضخات



شكل توضيحي لمكونات جهاز HPLC

ذات المقدرة على الامداد بالطور المتحرك وبسريان ثابت ولكن بمعدلات مختلفة مع اقل شوشرة Noise مع الضغط المتخفض والعالى . وهناك المضخات الدافعة للغاز ومنها ذات المكابس الملفوقة والغنازية وهى تعتمد على ضغط الغاز فى الدفع والنوع الملفوف يصلح لتوفير الضغط الثابت (١٥٠٠ ضغط جوى) ولكنها لا تستخدم كثيرا فى التشغيل المتدرج بينما النوع الدافع للغاز يصلح فى التشغيل المتدرج . هناك المضخات الدافعة للسائل حيث تستخدم فى نظام الكبس الضخ الهيدروليكي لدفع السائل . يؤدى استعمال مكبسين او غشائين او اكثر الى الامداد بسريان عديم الشوشرة وهى تصلح للتشغيل المتدرج .

هناك المضخة الكابسة المكانيكية حيث تقوم بتدفق المذيب اثناء دفعة شوط المكبس السابقة وتعيد ملء غرفة المكبس اثناء دفعة شوط السحب المرتدة وعادة يتم تشفيل مكبسين أو أكثر لانقاص الشوشرة ويمكن الحصول من هذه المكابس على سريان ثابت والتشفيل على ضغوط مرتفعة والخون غير محدود السعة كما يمكن الحصول على التدرج باستعمال مضختان يتم التحكم فيهما الكترونيا .

هناك المضخة الخاصة وفيها يزيح المكبس الناقل للحركة المذيب من الخزان ويدفعه الى العمود وعندما يحدث الانزان في نظام الدفع والتدفق يحدث بثبات تخت ضغوط مرتفعة . الخزن هنا محدود السعة بالنسبة لحجم الحافتين .

- . (ج.) فى نظام الكروماتوجرافى السائل عالى الاداء يفضل ان يكون نظام الازاحة متدرجا gradient وهى تفيد فى تخسين كفاءة الفصل وفى حالة المخاليط المقدة التى لها قيم k (k فى المنحنى تعنى حجم الازاحة للمركب) على درجة كبيرة من الاختلاف . تفيد الازاحة المتدرجة فى نظام الفصل بالاستبدال الايونى بسبب ان التغير فى قوة ايون الايدروجين PH مع الوقت تعبر فى غاية الاهمية والفائدة .
- (د) يتم حقن العينة باستعمال حقنة على ضغط مرتفع مع ايقاف تدفق المذيب وتكون نتيجة الحفن خو ضغط عالى المحقن خيدة اذا وضعت العينة مباشرة في قمة الممود . يلاحظ ان مدخل الحقن خو ضغط عالى قد يصل الى ١٥٠٠ ضغط جوى والحاكم الموجود في فتحة الحقن يجب الا يتأثر بالملنيب ويكون هناك توافق معه كما يجب ان يقاوم الضغوط العالية المرتدة . تمتاز طريقة استخدام الحقن كما في الكروماتوجرافي الغازي بأنها بسيطة واقتصادية ونجيز شحيل احجام متغيرة من العينة في نطاق ضيق على قمة الممود والمشكلة في هذه الطريقة تتمثل في الضغط العالى واحتمالات نفتيت الحاكم بواسطة ابرة الحقن ومن ثم تتراكم في قمة العمود مما يؤدى الى نقص في كفاءة العمود وإنسداد
- (هـ) يمكن ايقاف تدفق المذيب في اتجاه سريان الحقن مما يؤدى الى هبوط الضغط ومن ثم
 يسهل الحقن نما يزيل الضغط المرتجع ويؤدى استثناف سريان المذيب الى معاودة حمل العينة في
 العمود ويكون انتشار السائل بطئ ولا تتأثر فعالية العمود كثيرا .

14

- (ر) كما سبق القول تعتبر اجهزة Hple ممثلة للكروماتوجرافي العمود column ونود الاشارة الى ان معظم الاعمدة تصنع من الصلب الغير قابل للصدأ او من زجاج خاص يتحمل الشغنط العالى في حدود ٢٠٠٠ ضغط جوى وتختلف في الطول والقطر تبعا لنوع مادة التعبئة وتتراوح في الطول من ١٠٠ ٣٠ سم وحتى عدة امتار ومتوسط القطر الداخلى ٢٠٦ ملليمتر . يمكن التتحكم في درجة حرارة العمود باستعمال الافران ذات التسخين الهوائي والحمامات المائية ووحدات التحريف عن طريق دوران المياه . يمكن استخدام جهاز Hplc على درجة حرارة المعمل ما درجات الحرارة العالية يمكن الاستفادة منها في تقليل احجام الاحتجاز وتقليل سرعة مريان المليب . ولا يمكن بخاهل اهمية منظم درجة حرارة الكتاف في الحفاظ على ثبات النظم الاسكتروفوتومترية .
- (ز) يمكن لهذا الجهاز العمل على معظم إنواع الكشافات المتاحة بدرجة تتوقف على الحساسية المطلوبة في التحليل ومثال ذلك الكشاف اللوني الاسبكترروفوتومترى والفلورسنس وكشافات قياس التغير في معامل الانكسار والتأين تفيد في حالة عدم الحاجة الى حساسية عالية . ومن اكثر الكشافات شيوعا في اجهزة Hplc كشافات الاشعة فوق البنفسجية uv وهناك كشافات ذات مدى موجى كبير من ١٩٠٠ ما انوميتر حيث يمكنها الكشف عن كميات ضئيلة للغاية من المبيدات في حدود نانوجرامات او اجزاء منها .
- (ح) يتوفر حاليا في الاجهزة الحديثة معدات متطورة جدا للتسجيل وإبراز النتائج من خلال برامج الحاسبات الالية الموجودة في الاجهزة .

* التقدير الوصفى والكمى للمخلفات بواسطة جهاز Hplc :

تتبع نفس طرق الكروماتوجرافي الغازى في التقدير الكمى للعينات بعد فصلها بجهاز الاحتجاز مسلم الجهاز الاحتجاز المناوى الغير كروماتوجرافية أو الكروماتوجرافية والتي تعتصد على مطابقة قيم فترة الاحتجاز (النسبي) Retention time (النسبي) القيم الموجودة في المعامل أو يقيم المينات القياسية شريطة ان يتم الفصل حت نفس ظروف التشغيل والفصل . ويمكن قياس النسبة بين درجة الاستجابة لاكثر من كشاف تختلف في حساسيتها في الكشف عن نفس المركب ، وحديثا توجد اجهزة كشافان ذر مقدرة باكثر من كشاف احدهما لقيام المعامل الانكسار والاخر للامتصاص الضوئي أو كشافان ذر مقدرة على الامتصاص الضوئي مختلفة ، العلوق الغير كروماتوجرافية تعتمد على الجواهر الكشافة المناسبة للتفاعلات الكيميائية ويمكن الاستمانة بيمض الاجهزة المنظورة لتعريف المركبات المقصولة مثل المتفادة بيمن الاحيار الارتين النورى المناطبي (Nuclear magnetic Resonance (NMR) أو جهاز قياس الكتار الاستال المنعة غت الحمراء IR.

يتم تخليل المنحنيات رياضيا والتقدير الكمي للمركبات بنفس الطرق التي ذكرت في كروماتوجرافيا الغاز السائل Glc .

* تأكيد النتائج Data confirmation

يمكن انباع الطرق التالية لتأكيد النتائج التي تخصل عليها من الفصل الكروماتوجرافي سواء بالـ Glc أو Hplc :

- ١ استعمال اعمدة مختلفة القطبية .
 - ٢ استعمال كشافات متخصصة .
- ۳ تقييم معامل التجزئ (p-value) .
- ٤ التغيرات الكيميائية من خلال الاشتقاق .
- * وفيما يلى طرق حساب نتائج فصل المبيدات بواسطة جهاز الكروماتوجرافي السائل فائق القدرة Hplc .

BONDED PHASES FOR HPLC AND THEIR ABBREVIATIONS

Phase Description

SI

Silica -SI-OH

Classic normal phase material. Suitable for separating polar non-ionic organic compounds.

C1 TMS, SAS, Trimethyl -SI-CH₃

Reversed Phase material. Unique selectivity for polar and multifunctional compounds. Least retentive of all alkyl group bonded phases for non-polar solutes.

- C2 RP-2, Dimethyl SI-C₂H₅

 Reversed Phase material. Less retentive than C4,
 C8. or C18. More relentive than C1.
- C3 Propyl SICaH7

 Reversed Phase material. Used in Hydrophobic Interaction Chromatography (HIC) of proteins and peptides.
- C4 Butyl -SI-C4H9

Reversed Phase material. Useful for ion-pairing chromatography. Offers less retention than C8 and C18 phases for non-polar solutes. When bonded to 300Å silica, it is an ideal phase for analyzing large proteins and hydrophobic peptides.

- C6 Hexyl Si-C₆H₁₃

 Reversed Phase material. Useful for ion-pairing chromatography. Less retentive than C8 and C18 phases.
- C8 MOS, RP-8, LC8, Octyl SI-C₈H₁₇
 Reversed Phase material. Similar solocitivity to C18
 but less retentive. Wide applicability (e.g., pharmacouticals, nucleosides, steroids) When bonded to 300Å
 silica, it is an ideal phase for peptides, peptide
 mapping, and small hydrophillic proteins.
- C18 ODS, RP-18, LC18, Octadecyl SI—CusH37
 Classio Reversed Phase material. Most retentive for non-polar solutes. Excellent for ion-pating chromatography. Wide applicability (e.g. nucleosides, rucideotides, steroids, pharmaceuticals, visimins, fatty acids, environmental compounds). When bonded to 300 & Billiog, this phase is perfect for separating small
- hydrophilic peptides

 Phenyl, C₄H₈ Si--CH₂CH₂CH₂

Heversed Phase material. Unique selectivity. Useful for analyzing aromatic compounds, When bonded to 300Å silica, this phase is useful for HIC.

- Phase Description
- CN CPS, PCN, Cyano, -SI-CH₂CH₂CH₂CN

Can be employed as either a Raversad Phase or normal phase material. Slightly Polar, unique selectively for polar compounds in both Raversad Phase and normal phase modes. Equilibrates very rapidly, suitable for gradient exparations. Useful for many pharmaceutical applications (e.g. tricyclic antidepressants).

- NH₂ APS, Amino, Amino Propyl Billy—Sil—Chi₂CH₂CH₃NH₄
 Can but employed as Revented Phase, normal planes, or an expensive plane of the property of the
- NO₂ Nitro -SI-NO₂
 Normal phase material. Separates aromatic compounds with double bonds.
- OH Dial, -\$I-CH2CH2CH2CH2CH2CHCH Glycerol OHOH

Can be employed as elliher a Reversed Phase or normal phase material. Reversed Phase: used for Gel Filtration Chromatography (GFC) of proteins and peptides. Normal phase: similar selectivity to silica, not deactivated by small amounts of water.

SAX SB, Quarternary amine, -Si-CH₂CH₂CH₂CH₂N*(CH₃)₃ Strong Base

lon exchange material. Strong anion exchangers (basic) are useful for separating nucleotides, nucleosides, and organic acids.

SCX SA, Sulfonic Acid, -SI-CH₂CH₂CH₂SO₂OH Strong Acid

lon exchange material. Strong cation exchangers (acidic) are useful for separating organic bases.

WAX PEI, DEAE, -SI-CH₂CH₂N(CH₂CH₃)₂
Polyethylenelmine, I
Diethylaminoethyl, Weak Base

lon exchange material. Weak anion exchangers (acidic) are most useful for analyzing acidic proteins and pupildes.

WCX CM, Cerboxymethyl, Week Acid — \$I-CH₂COOH lon exchange material. Week catton exchangers (basic) are most useful for analyzing basic proteins and peptides.

0.009

SOLVENT MISCIBILITY TABLE

POLARITY CHART Aromatics Ethers ? Alkyl halides Group 1 o-Propyl Ethe Representative Solvent Compounds Pyridine, triethylamine Methanol, ethanol, isopropanol, butanol Dimethylformamide Ethanolc acid Tet:achioromethane, chioroform Elhyi acetale Acetone, methyl ethyl ketone Patroleum ethers, ligroin, hexanus Toluene, Benzene Diethyl ether | Commence Apeto Acid Acetic Acid Acetopicila Acetopicila Banzana Buty Acetate n-Butano Ito Aug. Miscible Immiscible 122 POBLEG . R 0.027 100 R 1 100 R 0.27 0.27 0.27 0.57

0.010

HPLC THEORY AND CALCULATIONS

HPLC CALCULATIONS

COLUMN EFFICIENCY: In general, $N \neq N$ umber of Theoretical Plates, a is a constant depending on method used, $t_i = retention$ time of peak, and W = the peak width at a given peak height.

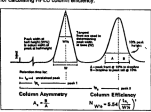
 Method
 a

 Peak Wildth ½ Peak Height
 5.54

 Peak Wildth at 4.4% Peak Height (5σ method)
 25

 Tangerit
 18

The peak width at ½ height is the most commonly used method for calculating HPLC column efficiency.



PEAK ASYMMETRY: A_s = B/A at 10% peak height.

CAPACITY FACTORS (RELATIVE RETENTION): The Capacity Factor, k', of a sample component is a measure of the degree to which that component is retained by the column relative to an unratalined component.

$$k' = (1-1_0)/1_0$$

Where t is the elution time of retained component, and to is the elution time of the unretained sample.

SELECTIVITY: (a): a = k1/k2

. RESOLUTION: Rs, defined as the amount of separation between two adjacent peaks, is given by

$$Rs = (1/4) (\alpha - 1) (N)^{1/2} (k'/1 + k')$$

where k' is the average value for the two peaks.

ADJUSTING FLOW RATE FOR DIFFERENT COLUMN IDS. When scaling to from analytical to preparative modes or when scaling down from analytical to microbore LC, it is often desirable to keep referring interes constant. The flow rate can be adjusted so that the columns operate at the same insear velocity. When switching from a column with a ratio (0.5 + IL), or I to another with a radius of I.2, the flow rate must be altered by a factor of X, where. For example, when scaling up from a 250 x 4.6mm column to a 250 x 10mm I.D. column, the flow rate must be increased by a factor of 4.73 in the 10mm column to generate the same linear velocity as that of the 4.6mm I.D. column, as derived below:

The general formula which will convert flow rate from any given column dimension to any other is as follows:

/here: L = length of the column, in mm

r = radius of the column, in mm F = flow rate, in mi/min

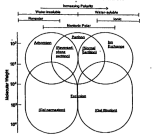
t designates the first, or reference, column

2 designates the second column

EFFECT OF DIFFERENT CONDITIONS ON SAMPLE RETENTION

Change in	Effect on Retention Time			
Separation	6	Run Time	Band Spacing	
Flow rate, F	1/F	1/F	None	
Column volume, V _m	V _m	V.	None	
increase in vol - % strong solvent	None	Decrease	Small change	
New strong solvent	None	Changes	Changes	
pH value	None	Changes	Changes	
Column packing (e.g., cyano vs C18)	Little	Changes	Changes	
Increase temperature	None	Decrease	Small change	
New mobile phase additives	None	Changes	Changes	

APPLICATIONS OF LIQUID CHROMATOGRAPHY

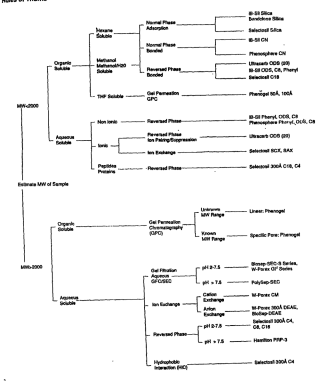


(From: D.L. Saunders, in Chromatography, 3rd ed, E. Heltmann, Ed., p. 81 , Van Nostrand Reinhold New York, 1975, With permission.)

0.008 X= (r2/r1)²

COLUMN SELECTION GUIDE

Rules of Thumb



الفصيل الخاميس عشير

- النظائر المشعة والكشف عن المبيدات والكيميائيات الأخرى:
 - * مقدمــــة.
 - * انواع النشاط الاشعاعي .
 - * اضمحلال الاشعاع .
 - * وحدات النشاط الاشعاعي .
 - * وحدة التعرض الاشعاعي .
 - * حساب الجرعة الاشعاعية .
 - بعض الاصطلاحات الاساسية في مجال تقدير المبيدات المشعة .
 - * جسمات الفا (a)
 - * جسيمات بيتا (B)
 - * الانود Anode والكاثود Cathode
 - *ن العداد والعد . . .
 - * العنصر الحامل.
 - الخلفية .
 - * تشتت الاشعاع .
 - * الاضمحلال.
 - * الكورى curie وحدة الاشعاع .
 - * التحطم النووي .
 - * معدل التحطم أو الاضمحلال .

 - * كفاءة جهاز العد أو العداد .
 - * معيار النهاية العظمى للطاقة . * عداد الغاز .

 - * عداد انسياب الغاز .
 - * نصف العمر البيولوجي .
 - * نصف عمر النشاط الاشعاعي .
 - * النظير Isotope
 - * شعاع جاما (۲) Gamma ray

- * التحليل بتخفيف النظير المشع .
 - * اصطلاح Mev .
- * الكشف عن النشاط الاشعاعي Monitoring
 - * النشاط النوعي Specific activity
 - * الاشعاع Radiation
 - * النشاط الاشعاعي Radio activity
 - * كيمياء المواد المشعة Radio chemistry
- * المنتج النشط اشعاعيا Parent radio active product *
 - * جرعة التعرض وتنجون (Roentgen (r
 - * , اديو اوتوجراف Radio autograph
 - * راديوجراف Radiograph
 - - . Gv *
- * الاخماد في انبوبة العد Quanching in counting tube
 - * الامتصاص الذاتي Self absorption * التأثير البيولوجي النسبي Median lethal dose

 - * الجرعة الرسيطة القاتلة (MLD)
 - * الفترة القاتلة الوسيطة (MLT) Median lethal time - التشييع واستخدام المواد المشعة .
 - شروط انشاء معمل كيمياء مواد مشعة .
 - تخزين المواد المشعة Storage -
 - طرق اختيار المركبات المشعة .
 - أمان الميدات المشعة safety -
 - الكشف والقياس للنشاط الاشعاعي .

 - ا عداد جایج موللر Geiger-Muller counter ۱
 - Ionization chambers غرف التأين
 - . Gas phase counter عداد الحالة الغازية
 - ٤ عداد الغم Immersion counter o - عداد السائل Liquid scintillation
 - 7 القياس الذاتي للاشعاع Auto radiography
 - ٧ كشف الاشعاع على شرائح الكرماتوجرافي الورقي .

** النظائر المشعة والكشف عن المبيدات والكيميائيات الاخرى :

* مقدمـــة:

الذرات التي لها نفس العدد الذرى ولنفس العنصر ولكنها تختلف في الكتلة تعرف بالنظائر . النظائر المشعة أو الانوية المشعة التي تبعث بصفة مستمرة وتلقائية انواع معينة من الاشعاع تفيد كثيرا في التحليل البيوكيميائي وفي تتبع مسار المواد الكيميائية بما فيها المبيدات داخل اجسام الكائنات الحية والتربة والنباتات وغيرها .

تتكون الانوية الذرية من البروتونات والنيترونات ويحدد عدد البروتونات العدد الذرى ومن ثم يمكن من خلاله تعريف العنصر وهو يكون مساويا لعدد الالكترونات المدارية وهو الشئ الضرورى لتحقيق تعادل الذرة . الكتلة الذرية للنواة تنسب الى النيوترونات الاضافية .

العدد الذرى = عدد البروتونات

الكتلة الذرية = مجموع عدد البروتونات والنيوترونات .

جدول (١) : الخواص الطبيعية لبعض النظائر المشعة المستخدمة

Element	Symbol	Half-life	Beta emission C	lamma emission
Calcium	⁴⁵ Ca	165 d	+	
Carbon	¹⁴ C	5760 a	+	
Chlorine	^{36}CI	3 10 ⁵ a	+	
Cobalt	60 Co	5.20 a	+	+
Hydrogen	^{3}H	12.2 a	+	-
Iodine	^{125}I	60 d	Electron cap	ture +
Iodine	^{131}I	8.04 d	+	+
Iron	⁵⁹ Fe	45 d	+	+
Magnesium	28 Mg	21.4 h	+	+
Nitrogen	¹³ N	600 s	Positron	+
Phosphorrus	³² P	14.3 d	+	-
Potassium	40 K	10 ⁹ a	Electron cap	ture +
Potassium	^{42}K	12.4 h	+	+
Sodium	²² Na	2.6 a	Positron	+
Sodium	²⁴ Na	15 h	+	+
Sulphur	³⁵ S	82.2 d	+	-

عادة يوضع على الرمز رقمان السفلى يمثل العدد الذرى والعلوى يمثل الكتلة الذرية ومثال $^{14}_{0}$ ومثال يحذف الرقم الدال على العدد الذرى ($^{6}_{0}$ وبذلك يكون النظير المشع الخاص بذرة الكربون $^{6}_{0}$ و في حالة الفوسفور $^{6}_{0}$ ولتسهيل نقول كربون $^{6}_{0}$ و فوسفور $^{6}_{0}$ ولتسهيل نقول كربون $^{6}_{0}$ و فوسفور $^{6}_{0}$ النجايزية حتى يتعود عليها القارئ والباحث .

يتوقف ثبات النواة الذرية على التوازن الحرج بين قوى الترابط والتجاذب بين البروتونات والنيوترونات في حالة المناصر الخفيفة تكون النسبة بين النيوترونات والبروتونات (N:P) = 1 . 1 وهلما ضرورى حتى يتحقق الثبات للنواة ولكن زيادة الكتلة الذرية ترفع قيمة ثبات النواة 10 . 11 فقى حالة النواة التي بها اختلاف معنوى في نسبة 12 12 عن هذه القيم تميل الى الدخول في تفاعلات نووية حتى نحافظ على النسبة ومن ثم يقال على المنصر انه نظير مشع Isotope . لذلك فال الحجم الاقصى الذي بعده تكون اى نواة غير ثابتة وان جميع العناصر ذات الاعداد الذرية الاعلى من 14 مكون مشعة

** انواع النشاط الاشعاعي

اذا كانت النواة شديدة الفقل ورقمها الذرى يتعدى ٨٢ فانها قد تتحول الى ذرة اكثر ثباتا من خلال اعادة الترتيب عن طريق انفراد كل البروتونات والنيوترونات . وهذا يتأثر بانبعاث جسيم الفا الذى يحتوى على ٢ بروتون و ٢ تيوترون ونواة الهيليوم $^{2+}_{He}$. وجسيمات الفا كبيرة وتنبعث مع عدد محدود من مستويات الطاقة وهى ذات مدى قصير حتى فى الهواء ولا تسبب سوى اضرار ضئيلة جذا ولكنها ذات تأثيرات خطيرة داخل الخلايا الحية أو الانسجة .

- الأنوبة التي بها زيادة من النيوترونات تنقل النيوترون الى البروتون وهذه العملية قد مخافظ على نسبة (N : P) ولكنها مختاج لفقد الالكترون لتحويل النيوترون الى بروتون مشحون بشحتة موجبة (+) ومن ثم يزيد العدد الذرى بمقدار (۱) . الجسيمات التي ستنبعث ذات الكترون عالى السرعة يعرف بالنيجاترون (B) . ويقال عن الذرة انها تبعث اشعاع بيتا .
- * الانوية التي تحتوى على زيادة من البروتونات تنقل البروتون للنيوترون مع انفراد جسيم بيتا المشحون (+) والذي يطلق عليه البوزيترون (⁺B) مع اختوال العدد الذرى بمقدار (۱) . وهو يتواجد لفترة قصيرة جدا ولكنه سرعان ما يتحد مع الكترون الذرة المجاورة .
- * بالرغم من أن الانوية التى بها نسبة (N : P) فى المدى الشابت يظل من الممكن ان توجد فى حالة طاقية غير ثابتة وتبعث طاقة على صورة بروتونات للاشعاع المغناطيسى ذات أطوال موجية قصيرة جدا تعرف باشعة جاما وهى بلون كتلة أو شحة ومن ثم لا تسبب تأثيرات أيونية مماشرة ولكن الطاقة المرتبطة بــها تمتص بواســطة الذرة مسببة طــرد الكترون يحــدث تأثيرات ثانوية أيونية .

** اضمحلال الاشعاع : Decay

عملية عشوائية حيث يكون المعدل الذى عنده تضمحل كمية من النظر تتناسب طرديا مع عدد الذرات الغير ثابتة الموجودة في العينة . العلاقة بين النشاط الاشعاعي للمادة مع الوقت غير خطية لذلك لا يمكن حساب نصف فترة الحياة ومن السم وجب تطبيق معادلات رياضية حتى تكون العلاقة على صورة خط مستقيم .. ومن ثم يمكن حساب معدل اضمحلال النشاط

$$Loge = \frac{Nt}{No} = Lt$$
 : الأشعاعي

Nt * النشاط عند الوقت

تصبح المعادلة:

No * النشاط في البداية .

L * ثابت اضمحلال النشاط الاشعاعي .

t * الوقت .

في العلاقة الخطية المستقيمة تطبق المعادلة وتحسب معدل الاضمحلال

Loge Nt = $\log N_0$ - Lt ومن التحويل من اللوغاريتم العادى تصبح

 $Log t_0 Nt = Log t_0 N_0 - 0.4343 Lt$

الانحدار للخط المستقيم = 0.4343 L -

اذا كانت Nt مساوية لنصف N_0 فان t تصبح مساوية لنصف فترة الحياة ($t_{1/2}$

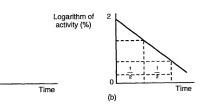
Log t₀ 1 = Log t₀ 2 - 0.4343 Lt $t_{1/2} = \frac{0.3010}{0.4343 L}$

Activity

(%)

100

(a)



شكل (١) : إضمحلال الإشعاع وهو يتناسب طردياً مع عدد الذرات الغير ثابتة الموجودة

* * وحدات النشاط الاشعاعي

الوحدة الاساسية للنشاط الاشعاعي هي الكوري Curie وهي تعتمد على نشاط واحد جرام من الراديوم النقي ۲۲٦٠ والذي بما يعادل تخطم ۳٫۷٪ ذرة في الثانية . ومن ثم يعرف الكوري على انه كمية النظير المشع الذي تعطى ۳٫۷٪ × ۱٬۱۰ ذرة تخطم في الثانية أو هي قدرة الاشعاع المعادلة لواحد جرام راديوم وهناك الملليكيوري = ۱٬۰۰۱ من الكيوري .

والوحدة الجديدة الدولية للنشاط الاشعاعي هي البيكويل !beequere والمعادلة التاليه توضح العلاقة بينها وبين الكيوري :

وتنسب البيكريل للجرام وتختصر (Bog) أو ملليكيورى لكل جرام mcig . المينة التي فيها جميع ذرات عنصر معين مشعة يقال عنها خالية من الحمل Carrier Free وهذه يصعب جدا التعامل مهها من الناحية العملية .

* * وحدة التعرض الاشعاعي

الرونتجن (Roentgen (r) وRoentgen هي تعبر عن وحدة كمية الاشعة مقدرة طبيعيا على اساس الايونات السالبة والمرجبة التي تتكون في ٢٠٠١/٩ جم من الهواء ١. وهذا الوزن من الهواء اذا حدث به تأين يكفي لحمل وحدة كهربائية استاتيكية كما ان الرونتجن يعادل طاقة ممتصة في الهواء تعادل ٨٣٨ ارج/جم . اى ان الرونتجن يعتبر وحدة قياس التعرض الاشعاعي من اشعة اكس أو جاما التي تؤين جزيئات الهواء . والرونجن = ٢٠٥ ملليكولوم /كيلوجرام .

- * توجد وحدة قديمة تسمى ربب rep وهى اختصار المكافئ الطبيعى للرونتجن Roentgen وهى اختصار المكافئ الطبيعى الربتجن equivalent physical وهى تعبر عن طاقة مقدارها ٩٣ ارج/جسم من النسسيح اللين كما سسبق القسول .
- * هناك ما يسمى وحدة الجرعة المحتصة Radiation absorbed dose ويطلق عليها الراد
 * معناك ما يتحمد على نوع المعتصدة وتساوى ١٠٠ إرج/جم وهى لا تعتمد على نوع الوسط المحتص ولكنها تعتمد على ما تتركه من طاقة ممتصة فى هذا الوسط . الجراى ١٠٠ راد

* هناك ما يعرف بوحدة الجرعة المكافئة equivalent dose أو الريم Reem وهي كمية الطاقة الاشعاعية التي تخدث تأثيرا بيولوجيا يعادل التأثير البيولوجي لواحد راد

* هناك ما يعرف بالتأثير البيولوجي النسبي Relative biological effects وهو يعني كمية الطاقة الاشعاعية التي تنتج تأثيرا بيولوجيا متساوى .

الجرعة بالريم = الجرعة بالراد × التأثير البيولوجي النسبي

يختلف معامل التأثير البيولوجي النسبي حيث يساوى واحد لاشعة اكس وجاما . ويساوى ١٠ في حالة النيوترونات السريعة والبروتونات اما النويات الثقيلة المرتدة كجسيمات الفا يساوي ٢٠ ويطلق عليه معامل النوع .Q. F للاشعاع ويستخدم لتقدير الجرعة الاشعاعية .

* * حساب الجرعة الاشعاعية :

اولا : العلاقة بين النشاط الاشعاعي ومعدل التعرض لأشعة جاما :

معدل التعرض (وونتجن) = $\frac{1}{Y}$ مج م ط على بعد متر لكل كيورى .

حيث:

مج: مجموع.

م: مقدار اضمحلال التحول الاشعاعي .

ط: طاقة الفوتون من اشعة جاما .

ثاينا: الجرعة المكافئة:

ويقصد بها متوسط ما يمتص في الجسم او اي عضو منه وتتوقف على نوع المصدر المشع حيث يدخل فيها معامل التصحيح (التأثير البيولُوجي النسبي) .

حساب الجرعة الاشعاعية التعرضية:

الجرعة الإشعاعية التعرضية من أى مصدر إشعاعي يمكن ان مخمد على بعد معين اذا عرفت بالنسبة لمكان اخر في الهواء أو الفراغ طبقا لقانون التربيع العكسى حيث :

$$D2 = D1 \frac{d1^2}{d2}$$
 (رونتجن)

حيث D1 : هي الجرعة التعرضية على مسافة d1 من المصدر المشع .

حيث D2 : هي الجرعة التعرضية على مسافة D2 من المصدر المشع .

بمعرفة جرعة التعرض على بعد ١ متر من المصدر يمكن تخليد المكان المناسب لتقليل الجرعة الاشعاعية للوقوف عندها اثناء العمل بالمواد المشعة ذات المستوى الاشعاعي المرتفع .

* * بعض الاصطلاحات الاساسية في مجال تقدير المبيدات المشععة :

في هذا الجال يجب الاثارة والاشادة بالزميل المزيز أ . د . عبد السلام قنصوة ﴿ استاذ كيمياء المبيدات ورئيس قسم وقاية النبات بكلية الزراعة جامعة عين شمس ﴾ حيث كان من الأوائل الذين عملوا على هذه المبيدات المشعمة في الولايات المتحدة الامريكية خلال دراسته لدرجة الدكتوراه والتي تناولت سلوك بعض المبيدات في الحبوب الخزونة ، ومنذ ان عاد لارض الوطن بحمد الله اضطلع بمسئولية تدريس هذا الجزء لطلاب مرحلة البكالوريوس شعبة المبيدات والحشرات وكذلك طلاب الدراسات العليا ، وللأسف الشابد لم نستطيع حتى كتابة هذه السطور العمل في هذا الانجاء بالكافرة المهم الا دراسات عن اثر الاشعاع على سلوك بعض الحشرات بالتعاون مع الزملاء في وكانة الطائة الذرية المصرية .

لقد آثرت قبل الكلام عن امان المواد المشعة والمبيدات المشععة ان اجعل القارئ على دراية ببعض الاصطلاحات الشائعة في هذا المجال حتى لو حدث تكرار فهو لا يضر .

وهى جسيمات تنبعث من نظائر مشعة قليلة الثبات مثل الـ Promethium 147 ويتكون من اثنين بروتون واثنين نيونرون وهو يماثل نواة الهيليـــوم وله قوة اختراق منخفضة كما ذكر فى بداية الهرضوع .

* جسیما*ت* بیتا B

للجسيم كتلة او شحنة مساوية لتلك الخاصة بالإلكترون وتنبعث الجسيمات (B) من نظائر مشعة كثيرة مثل $\frac{14}{C}$ وتتوقف قوة اختراقها على طاقتها التي تعتمد بالتالي على مصدرها وهي عادة منخفضة .

* الأنود Anode والكاثود Anode

الانود هو القطب الكهربي الموجب الذي تنجذب اليه الايونات ذات الشحنة السالبة اما الكاثود فهو القطب الكهربي السالب الذي تنجذب اليه الأيونات ذات الشحنة الموجبة .

: Counter & Count *

جهاز قباس الاشماع مزود بعداد او مقياس به مؤشر يشير الى العدد الكلى لمدلولات ووقائع التأين خلال فترة محددة .

* العنصر الحامل Carrier

كمية من العنصر مخلوطة مع النظائر المشعة لهذا العنصر وهي كمية يمكن قياسها وتسهل العمليات الكيميائية وهي على غرار المركب القياسي الداخلي Internal Standard التي تضاف لعينات المبيد عند العمل بجهاز الكرومانوجرافي الخازي .

* الخلفية Background

تمثل العد المشاهد على وحدة القياس (العداد) بدون وجود عينة مشعة . تنشأ الخلفية عن اشعاع خارجي خلاف اشعاع العينة المشعة او قد تنتج من تلوث أنبوبة العداد وهي تماثل الخلفية التي يحدثها المذيب عند حتى العينة المذابة في الكروماتوجرافي الغازي .

* تشتت الاشعاع Back Scattering

يعنى انحراف الاشعاع بزوايا اكبر من ° 9 ° بالنسبة لاتجاه حركة الاشعاع الاصلية . ومخديد هذا الحدوث يتطلب خبرة ومعرفة من القائم بعملية الكشف واستخدام النظائر المشعة .

* الاضمحلال Decay *

يعنى التناقص فى عدد الذرات المشعة فى العينة بمرور الوقت يسبب التحول التلقائي الذى يحدث لها وهى تختلف من ذرة لأخرى وقد سبق تعريفها بالتفصيل مع توضيح اهميتها .

* الكورى Curie وحدة الاشعاع :

تعنى كمية من الاشعاع يرمز لها بالحرف Ci تساوى ۳٫۷ × ۱۰۱۰ ذرة تتحطم/ثانية أو ۱۰۱۰ × ۱۲۰۰ ذرة تتحطم/ثانية أو ۱۲٫۲۰ × ۱۲۰۰ ذرة تتحطم/دقيقة اى تساوى تقريبا نشاط جرام واحد من الراديوم .

الملليكوري = ۱۰۰۰/۱ من الكوري

الميكروكوري = ١٠٠٠/١ من المليكوري

- * التحطيم النووى Nuclear disintegration *
- هو تحول نووى تلقائي يتميز بانبعاث طاقة من النواة وهو اساس وحدات الكورى ومرادفاتها .
 - * معدل التحطم او الاضمحلال

يعنى معدل الاضممحلال الذي يحدث في مادة مشعة ويعير عنه بالكمية التي تتحطم في وحدة الزمن .

* كفاءة جهاز العد أو العداد

معيار للتأكد من مقدرة العداد على الاستجابة وتسجيل قيمة الاشعاع عند دخوله الى الكشاف Detector . وهذا يؤكد ضرورة قيام الباحث بملاحظة اية تغيرات في وحدة القياس الاشماعي حتى يتجنب اية استناجات مضللة او خاطئة من جراء عدم كفاءة العداد بسبب اى عطل او عدم اتمام المعايرة الجيدة .

- * معيار النهاية العظمى للطاقة (Emax) . Maximum energy
 - عداد الغاز

عبارة عن وحدة لقياس الاشعاع في عينة مجهزة على صورة غازية وهو يوضع داخل انبوبة العداد الاصلى .

* عداد انسياب الغاز

وحدة لعد الاشعاع يتوفر داخل الأنبوبة الخاص بها الجو الملائم من خلال امرار تيار بطئ من غاز مناسب داخل الانبوب .

* نصف العمر البيولوجي

تعنى الوقت الذي يستغرقه الكائن الحي المعامل بالاشعاع للتخلص من نصف الكمية التي ادخلت اليه ويتم ذلك من خلال الممليات الحيوية المختلفة في عضو أو نسيع او أكثر بشرط الا تكون الكمية التي تعرض لها ذات تأثير حاد قاتل .

نصف عمر النشاط الاشعاعي

هو الوقت اللازم مروره من وقت المعاملة بكمية معينة من الاشعاع وحتى اضمحلال نصف الكمية الاولية او الابتدائية وهي تتوقف على العليد من العوامل الداخلية والخارجية .

* النظير Isotope :

احد النويدات nuclides العديدة التى لها نفس العدد من البروتونات في النواة وهى بذلك تنتمى لنفس العنصر ولكنها تختلف في عدد النيوترونات وللتوضيح نقول ان النويدة عبارة عن ذرة ذات تركيب خاص متميز في النواة ومن ثم تكون نظائر نفس العنصر عبارة عن نويدات متميزة .

* شعاع جاما

كما سبق القول فان شعاع جاما γ عبارة عن كم (كوانتم) من الاشعاع حيث ينبعث كل فوتون الذي يمثل الطاقة في النواة . ولأشعة جاما طاقات تقع بين Mulli و 10 Ker مع ما يقابل ذلك من موجات ذات اطوال قصيرة جدا وذبذبات عالية وقدرة على الاختراق العميق نسبيا مثال ذلك $(10 \, {
m Ker})$. (137)

* التحليل بتخفيف النظير المشع

تضاف كمية معلومة من المادة المشعة المعروف نشاطها الاشعاعي النووي Specific activity الى مخلوط يحتوى على هذه المادة بصورة غير مشعة ثم تعزل عينة نقية من المادة ولتكن مبيد أو أى مادة كيميائية اخرى وبقاس النشاط النوعي مرة اخرى كما في المثال التوضيحي التالي :

WA = WA*
$$\left(\frac{CA^*}{C \text{ mix}} - 1\right) = 1^{\text{mg}} \left(\frac{100}{200} - 1\right) = 4 \text{ mg}$$

WA= وزن المادة في المخلوط (مجهول)

*WA= وزن المادة النقية المشعة المضافة .

*CA = النشاط الإشعاعي النوعي لوزنة معلومة من المادة النقية المشعة .

C mix = النشاط الإشعاعي النوعي لوزنة معلومة من المادة النقية المشعة + المادة النقية غير المشعة .

* اصطلاح Mev :

عبارة عن وحدة من الطاقة تستخدم في العادة مع اشعاع الفا وبيتا وكذلك اشعة اكس وبالنسبة لأي اشعاع منها يشير الـ Mev العالي الى قدرة اختراق عالية .

* الكشف عن النشاط الاشعاعي Monitoring :

يعنى استكشاف وجود النشاط الاشعاعى بصفة دورية منتظمة أو متواصلة وهو يشمل تقدير كمية اشعاع التأين او التلوث بمواد مشعة فى منطقة تواجد المصانع المعنية أو القائمين بالعمل فى المفاعلات الذرية وغيرها وهذه تقع ضمن الاجراءات الأمنية بهلمف حماية صحة الانسان . وهى تجرى كعمل روتينى فى الدول الصناعية الكبرى .

* النشاط النوعي

تمثل الكمية الكلية للنشاط الاشعاعي لأحد النظائر في جرام من النظير المشع وعادة يعبر عنها (dps/mg) .

* الاشعاع Radiation

يعنى انبعاث ونشر الطاقة فى الفضاء او فى اى وسط مادى فى صورة موجات كما يحدث فى حالة انبعاث ونشر الموجات الكهرومغناطيسية .

* النشاط الاشعاعي Radio activity

يعنى ظاهرة التحول التلقائى لنويدية ذات عمر يمكن قياسه (أو تعبير عن شدة الاشعاع المنبعث من عينة تمر بتحول نووى تلقائى ...) .

* كيمياء المواد المشعة Radio chemistry

احد فروع علم الكيمياء ويختص بدراسة عناصر المواد المشعة والنظائر الخاصة بها وهي تفيد في دراسات سلوك المبيدات في الانظمة الحيوية المختلفة كالنباتات والحيوانات الخ .

* المنتج النشط اشعاعيا Parent radio active product *

نظير مشع ناتج عن تخلل decay نظير مشع اخر (الاصل) .

* جرعة التعرض رونتجن (Roentgen (r

تعبر عن جرعة التعرض لأشعة اكس أو جاما ويصنع الرونتجن الواحد ٨٣.٨ ارج من الطاقة في جرام واحد من الهواء الجاف مخت ظروف قياسية .

توجد وحدة قديمة تسمى rep وهي ياختصار للتعبير Roentgen equivalent

وهي تعنى وضع طاقة قدرها ٩٣ ارج في جرام من نسيج لين . وهناك وحدة اخرى شائعة الاستخدام هي rad اختصارا Radiation absorbed dose وهي تعنى كمية الاشعاع التي تصنع ١٠٠ ارج لكل جرام من اى مادة (*).

* راديو أوتوجراف Radioautograph :

عند ملامسة المواد المشعة لفيلم او لوحة فوتوغرافية لفترة معينة تتكون بقع سوداء وهي تعرف بالمسجل الفوتوغرافي .

* راديو جراف Radiograph

صورة ظلية A shadow picture ما ناتجة من مرور اشعة اكس او اشعة جاما خلال هدف معين وتسجل الاختلافات في كثافة الاشعة المنبعثة على فيلم حساس او فوتوغرافي مناسب (يطلق على العلم الذى يتناول دراسة الراديوجراف او الراديوجرام radiology والمضمون الشامل لهذا العلم يشمل دراسة النشاط الاشعاعي واشعة اكس والاشعة الكونية .

* جــای Gy

تعبر عن جرعة التعرض لأشعة جاما وهي تساوي ١٠٠ راد .

۱ کجم راد = ۱۰ جرای (Gy)

* الاخماد في انبوبة العد Quenching in counting tube

عملية تثبيط التفريع المستمر او المتعدد الشحنات الكهربية في انبوبة العد التى تستخدم التكبير الغازى . وهذا ينطبق على إمتصاص ومضات الضوء (الوميض الفوسفورى) اثناء عملية قياس وميض السائل المشم .

* الامتصاص الذاتي Self absorption

يعنى امتصاص الاشعاع الصادر من ذرات مشعة بواسطة الوسط المحتوى على هذه الذرات .

* التأثير البيولوجي النسبي :

یعنی کمیة الطاقة الاشعاعیة التی تنتج تأثیرا ایولوجیا متساوی الجرعة بالربم = الجرعة بالراد × التأثیر البیولوچی النسبی . التأثیر البیولوجی النسبی = واحد لأشعة اکس وجاما بینما یساوی ۱۰ للبروتونات اما جسیمات الفا فیساوی ۲۰ .

* الجرعة الوسطية القاتلة (MLD) #

هى جرعة الاشعاع اللازمة لقتل ٥٠ ٪ من افراد الحيوانات او الكائنات الحية التى تعرضت لها خلال فترة معينة .

* الفترة القاتلة الوسطية Median lethal time (MLT)

هي الفترة اللازم مرورها حتى يموت ٥٠ ٪ من الكائنات الحية او الحيوانات التي تعرضت لجرعة محددة من الاشعاع . ولقد اثرت ان اضع بين يدى القارئ الكريم اهم المصطلحات الخاصة بالاشعاع والنشاط الاشعاعي باللغة الانجليزية حتى انجنب سوء الفهم أو سوء الترجمة .

T ERMS USED FOR RADIATION AND RADIOACTIVITY

- Aipha (a) particle. A particle emitted from a few radioisotopes eg., promethium147. It consists of two protons and two neutrons and is identical with the helium nucleus. It has extremely low penetrating power.
- Beta (B) particle. A particle emitted from numerous radioisotopes e.g., C14. It is an electron. Its penetrating power depends on its energy (which in turn depends on its source) and is usually low.
- Curie (c). A quantity of radioactivity, measured by the number of disintegrations in a given time. One curie produces 2.22 × 10¹² disintegrations per minute.
- Gamma (γ) ray. An elelctromagnetic radiation emitted from certain radioisotopes e.g., II31, A relaltively deeply penetrating emanation.
- Kilovolt (kvp). The crest value of the electrical potential wave in a cathode ray tube used to generate x-rays.

Millicaurie (mc). One dthousandth of a curie.

Million election volts (Mev). A unit of energy commonly applied to α , β , γ , and χ radiations. For any given radiation, high Mev implies high penetration.

Rad. See "roentgen."

Rep. See "roentgen."

Roentgen (r). An exposure dose of χ or γ rays. One roentgen will deposit 83.8 ergs of energy in I g of dry air at standard conditions. As essentially equivelent unit, though now historical, is the rep. "roentgen equivalent physical", which is an energy deposition ϕ of 93 ergs in I g of soft tissue. Another unit, applied to all radiation is the rad. "radiation absorbed dose." The rad. by definition. is the amount of radiation which will deposit 100 ergs per gram in any material.

* * التشعيع واستخدام المواد المشعة Labeling and isotope methods

* ليكن معلوما ان معظم دراسات سلوك المبيدات في المكونات البيقية المختلفة خاصة الحشرات والفقران والبناتات تستخدم كميات من المواد المشعة في حدود 1-1 ملليكورى كما ان النظائر المشعة التي تستخدم في بحوث المبيدات تكون من النوع الذي يصدر جسيمات بيتا مثل C^{12} و C^{13} الغ . وهناك مواد مشعة تصدر اشعة بيتا ذات طاقة منخفضة مثل C^{13} و C^{13} وهذه يمكن تداولها بأمان نسبي معقول باستخدام مندوق مزود بكفوف وادوات زجاجية عادية . اما في حالة استخدام مواد مشعة تصدر اشعة بيتا ذات طاقة عالم مثل C^{13} يجب استخدام سائر بلاستيك يحيط بجهاز التجربة ذات سمك من C^{13} بوصة .

* في هذا المقام سأتناول كيفية تشميع احد المبينات الفوسفورية حتى يمكن دراسة سلوكه في الحشرات وغيرها من الكائنات الحية . لكل باحث طريقته التى يفضلها في مخضير وتخليق المبيد المشعم بالرغم من ان الاساس واحد بسبب ان الفوسفور E⁹³ و نصف فترة حياة قصيرة (١٤) يوم) ومن ثم يعتبر تخزينه مستحيلا لذلك كانت تكاليف مجهيز المبيد الفوسفورى المشمع عالية جدا . وعلى الجانب الآخر يحتاج الباحث الى كميات صغيرة جدا للدراسة حتى لا تقتل الحشرة وتستمر الدراسة . ففي حالة مركب الدايمئوات – على سبيل المثلل – الذي له جرعة متوسطة قاتلة . . م ملكورجرام مبيد لكل ٥ جم ذباب وإذا كان الهدف من الدراسة تتبع المبيد في الانسجة المختلفة يمكن استخدام كميات اقل بكثير .

* بدأ تجهيز المبيدات الفوسفورية المشعمة بالفوسفور P³² باستخدام الفوسفور الاحمر كمادة بداية حيث كانت الانشطة النسبية منخفضة ولذلك كانت دراسة سلوك المركب داخل الحشرة بهذا التحضير مستحيلة في الحشرات . في عام ١٩٥٨ قام العالم الكبير Casida بوصف طريقة على درجة عالية من الكفاءة وفيها تم تسخين مركب P₂S₅ مع المركب الرخيص ذو النشاط العالى H3p³²O4 فيحدث تبادل . وفي عام ١٩٥٨ كذلك قام الباحثان Uige and Tabeau باجراء تفاعل تبادلي بين SCL3 والمركبات المرتبطة به مع H₃p³²O₄ . ولقد ادت هذه التفاعلات الى المحصول على مركبات ذات نشاط اشمعاعي نسبي عالى وفي الغالب تعطي ٢٠,٠٠٠ وحدة/دقيقة لكل ميكووجرام باستخدام جهاز جيجر (عداد Geiger counter) ذات الكفاءة ما المحادم مكتب هذه الطرق من تسهيل اجراء دراسات تتبع سلوك المبيدات داخل الحشرة .

- * لقد واكب نجاح تخضير المركبات الفوسفورية المشععة ادخال نظم قياس للاشعاع مناسبة وآمنة حيث يعتبر استخدام التريتيوم tritium الأمان والنشاط والتكلفة الاقتصادية . ولقد قدرت تكلفة التريتيوم في H3P³²O4 عنت / ملليكورى في مسقابل ١,١ دولار امسريكي مع H3P³²O4 أو ١٥ دولار امريكي لمركب Bac¹⁴O3 (وهذه تعتبر من ارخص البادئات في هذا السيل) . يعتبر التيرتيوم ذو امان عالى جدا بسبب الضعف الشديد لأشعة بيتا المنبعثة وسرعة دخوله في الجسم ويمكن لكمية واحد ميكروجرام في البارائيون المشع تعطي ٣,٧ × ١٠ عدة/دقيقة في العداد ذو الكفاءة ١٥ ٪ مع نصف فترة حياة ١٠,٥ سنة وهي فترة مناسبة الطول .
- * في عام ١٩٦٢ وصفت طريقة لتشعيع المركبات الفوسفورية بسهولة كبيرة وقلة في التكاليف حيث استخدم و H2O3 حيث يتم خلط هذه المكونات مع الد P2O5 والد BF3 حيث يتم خلط هذه المكونات مع المركب المطلوب تشعيعه لمدة ٦ ساعات على درجة حرارة الغرفة . يحدث تبادل للايدروجين في الكربون العطرى . وفي هذه الطريقة يقل معدل الانهيار عما يحدث في طريقة Wilzbach حيث يستخدم التعريض لمادة حاملة خالية من الترييوم والتي لا يمكن عملها في المعامل العادية .
- لكى تكتمل الصورة امام القارئ نقول انه توجد طرق عديدة لتخليق المواد المشععة ومنها :
 التخليق الكيميائي المباشر

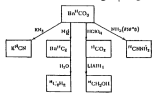
التخليق بتبادل النظائر .

التخليق بطريقة معاودة الالتفاف

التخليق في الحزم الجزيئية والايونية .

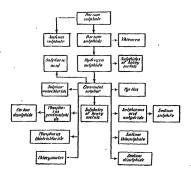
التخليق عن طريق تخطيم اشعة بيتا التخليق الحيوى

- * ومن اكثر الطرق شيوعا في الصناعة التخليق الكيميائي المباشر والتخليق الحيوى وتبادل النظار. تخليق المورى وتبادل النظار. الممادمة له ملامحه الخاصة ولا تصلح اى مادة كبداية ولكن المادة هي نفسها التي تنتج عند اتباع النظير المطلوب ادخاله في المركب . كميات المواد التي تستعمل في التفاعل صحدودة كما ان التخليق صغيرة ومن ثم تكون كمية النظير المشع الذي يدخل في التفاعل صحدودة كما ان التخليق يجب ادة غير نشطة يلاقي اعتراضات بسبب نقص النشاط النوعي لنافج التفاعل . عند التخليق يجب ان يؤخذ في الحسبان امكانية حدوث تخلل وانهيار للاشعاع في المادة لمدرجة قد تصل لاقل من محتواها الاصلى من الاشعاع . يجب ان تكون خطوات التحضير قصيرة بقدر الامكان كما يجب ان تجرى مخت ظروف شخقق الامان النسبي واذا امكن اجراء تجارب على الماد ولشععة . الماد يكون ناهيا, بلا من تداول المواد الشععة .
- * ان تسمية المواد المشععة تعطى معلومات عن النظير الذي ادخل في الجرئ وموقعه فيه . حامض الفوسفوريك الذي شعع بالفوسفور المشع P³² يسمى phosphoric acid P³² يسمى Hap⁹³O₃O₄ ويكتب رمزه البنائي Hap⁹³O₄ ويوضع عدد الكتلة للذرة المعلمه في قمة الجانب الايسر للرمز . اذا كان الجزئ يحتوى على اكثر من ذرة متماثلة يعكس اسم المركب ورمزه البنائي مكان التشعيع ومثال ذلك حامض البرونيوتيك CHaCl4H2COOH وهكذا . .
- * المادة البادئة لتشعيع المركبات العضوية (المبيدات وغيرها) في الموضع ${
 m C}^{14}$ هي كربونات الباريوم ${
 m Ba}^{14}{
 m Cog}$ ومنها نحصل على خمسة مركبات اساسية تعتبر مقاتيح لتحضير المركبات المضوية كما في الرسم التالي :



· رسم تخطيطي لتخليق المركبات المعلمة بالكربون ١٤٠٠.

 * المادة البادئة لتشعيع المركبات العضوية في الكبريت ٣٥ هي الكبريت العنصرى أو حمض الكبريتيك المحتوى على S³² حيث يتحول حمض الكبريتيك S³² الى كبريتات الباريوم S³² والتي تختزل الى كبريتيد الباريوم S³² ومنه نحصل على الثيويوريا S³² كما في الشكل التالي :

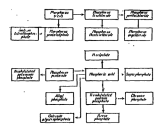


رسم تخطيطي للمركبات المتعلقة بالكبريت المشع كب٣٥.

* هناك المركبات السفسوية التي تشعع في موضع الهالوجينات كلور٣٦ ، بروم٨ ،
 يود١٩١ وهذه يمكن تخضيرها من خلال ادخال الهالوجينات Halogenation تخت ظروف معينة وبمساعدة الهالوجينات الجزيئية او الاحماض الهالوجينية :

 $C_6H_6 - \frac{82_{Br_2}}{C_6H_5Br_82}$

المادة البادئة لتحضير المركبات الفوسفورية المشعمة بالفوسفور ٣٦ هي الفوسفور الاحمر
 المشعع في المفاعل الذرى . وقد امكن الحصول على العديد من المركبات كما في الشكل التالي :



رسم تخطيطي لتخليق المركبات المعلمة بالفوسفور المشعع فو٣٢.

- * قد يتساءل البعض عن التخليق الحيوى biosynthesis للمركبات العضوية المشععة ونقول ال العديد من هذه المركبات المعقدة تنتج خلال التخليق الحيوى للمواد المشععة أصلا وهى تعتمد على غول المواد المشععة الى مركبات طبيعية ومثال ذلك ما يحدث فى النباتات المعرضة لهواء به ثانى اكسيد كربون مشع حيث تقوم بتخليق الاحماض الامينية والكربوهيدرات المشععة فى ذرة الكربون 14 . وتستخدم هذه الطرق حاليا فى الحصول على الاحماض الامينية المشععة بواسطة طبحاب الكوريلا او بنجر السكر . ينتج فيتامين 18 المشعع بالكوبالت 58 بمساعدة سلالة بكتريا حمض البروييونيك فى الخلول المغذى المختوى على الكوبالت المشع . التخليق الحيوى يعطى تشميع متجانس على جميع ذرات العنصر المطلوب تشميعه وهذا من العيوب الكبيرة ولكنه يتبع لاتتاج مركبات ذات نشاط اشعاعى عالى . التخليق الحيوى للمركبات المختوية على ذرات كربون غير متجانس يؤدى الى الحصول على الصورة 1 بينما التخليق الكيميائى المباشر يعطى مخلوط راميعى .
- هناك تخليق مركبات مشععة في التريتيوم Labeled وهو ينتج من تشعيع الليثيوم
 بالنيوترونات .
- بمكن الحصول على مركبات عضوية مشععة في اكثر من موضع واحد على نفس الجزئ
 وهى تفيد فى دراسة سلوك المركب فى الاوساط البيئية المختلفة وهى تصلح فى حالة ما اذا كان
 محتوى النظير المشع فى المواد المشععة لا يقل عن ٥٠ ١٠ ٪.

* * شروط انشاء معمل كيمياء مواد مشععة :

- * عند انشاء معمل كيمياء المواد المشععة يجب العمل منذ البداية على ضرورة مخقيق الامان لجميع العاملين في المعمل وحمايتهم من الاشعاع وذلك من خلال التصميمات الهندسية المناسبة والدقيقة دون نسيان أى من العوامل المؤثرة وكذلك توفير وسائل الحماية من الاشعاع الذى قد يتسرب عرضيا وتوفير وسائل الانذار المبكر والا كانت العواقب وخيمة . ولا بد ان تختار نوعيات خاصة من العاملين يمتازوا بالجدية والاهتمام بالموضوعات والاخلاق الحميدة علاوة على المستوى العلمي المعين وعليهم ان يتلقوا دورات تدريبية بصفة منتظمة عن اخطار التعرض للاشعاع ، وكيفية وسبل الوقاية والحماية والعلاج .
- * يجب أن يؤخد في الحسبان نوعان من الاشعاع عند انشاء معمل كيمياء المواد المشععة الأول الاشعاع المواد المشععة الأول الاشعاع الخارجي ولا سبيل لتقليل الضرر سوى تقليل فرص واحتمالات التعرض له حتى المستوى المسموح به وتفادى التمرض الزائد . والثاني يشمل الاشباع الداخلي حيث يمكن السيطرة عليه من خلال ترسيخ مفاهيم وأسس التدريب الجيد على العمل وحسن النظام والالتزام بقراعد الأمان عند تداول المواد المشعة بطرق تمنع دخولها للجسم عن طريق البلع أو الاستنشاق أو اية وسائل أو منافذ أخرى . لكي يمكن توفيسر الوقاية من أخطار الاشماع يجسب اتباع

التعليمات التالية:

- ١ محديد وتوصيف نوعية وكمية المواد المشعة المستعملة .
- حقديد وضبط المسافة بين القائم بالعمل ومصدر الاشعاع بحيث تتفادى وصول اية كميات
 قد تخدث ضررا .
 - ٣ تحديد مدة التعرض التي لا يحدث معها أية أخطار .
- خرورة الكشف المستمر عن مستويات الاشعاع في المعمل وكذلك في القائمين بالعمل من خلال الاختيارات القياسية المتعسارف عليها بشرط أن يقوم بهذا العمل أناس متخصصون .
- التعامل مع المواد المشعة في حيز محدود أى في صناديق محكمة الغلق مزودة بقفازات خاصة
 منعا لتمرض الجلد
- التعامل مع المواد الشعة بواسطة أدوات خاصة للتداول نجعل فرصة تناثرها او سقوطها في
 مكان التداول ضغيلة للغاية بل مستحيلة ضمانا للأمان .
- ل نشر الخلايا الحساسة للكشف عن المواد المشعة وتخذير العاملون في المعمل عن احتمالات
 التسرب قبلها بوقت كاف .
- ٨ ضرورة توفير وسائل الاسعافات الاولية السريعة والمناسبة ولا تترك العملية للصدفة او
 الاحتمالات
- ٩ توفير وسائل التخلص من المواد المشعة باسلوب مدروس بحيث نضمن عدم تسرب هذه النفايات مرة اخترى من المعمل إلى اماكن اخترى والدورات الارشادية ذات اهمية خاصة فى هذا الجمال حيث ممنوع تماما القاء هذه النفايات فى البالوعات او الأحواض او المصارف الصحية أو الزراعية او فى الارض البور ... بل يجب معالجتها قبل خروجها من المعمل او جمعها فى أوانى خاصة عليها جميع التحذيرات وارسالها الى المعامل الخاصة بالمعالجة وتخليصها من المواد المشعة . اذا كانت المواد المشعة اقل من واحد ملليكورى يجب اتخاذ الاحتياطات صارمة فى هذا الشأن.
- ١٠ يجب التقليل لحد كبير من احتمال بلع المواد المشعة من خلال العمل تخت ظروف مناسبة وخزانات غازات جيدة التهوية مع استخدام القفازات وأقنعة الوجه وتغطية الجسم بالملابس الواقية والأرجل لمنع تعرض اى جزء من اجزاء الجسم لهذه المواد المشعة او المشععة .

** تخزين المواد المشعة

بادئ ذى بدء نقرر انه اذا لم يكن هناك داع للتخزين ولا ضرورة لذلك لا تخزن ولكن هناك فترة من وصول المواد المشعة للمعمل وحتى العمل بها تدخل تحت مسمى التخزين ونفس الشئ بالنسبة للنقايات وفي هذه الحالة يجهز وعاء رخيص على شكل اسطوانة مغطاة بالرصاص لمنع تسرب الاشعاع لتحزين المركبات المعلمة بالفوسفور المشع P³² أما المواد المشعة المحتوية على الكلور٣٦ أو الهيليوم 3H أو الكربون١٤ يمكن تخزينها في اوعية خاصة زجاجية داخل صناديق بلاستيك . بالنسبة للمحاليل ذات النشاط الاشماعي الواطى بمكن تخزينها في انابيب طود مركزى مدرجة روضع الانابيب في حامل من الصلب الذى لا يصلأ له قاعدة من الرصاص لتقليل فرصة واحتمال انقلاب الحامل ائناء اخذ كميات من الحالي بالماصة . لابد من تخزين ارعية الرصاص والحامل في الثلاجة أو في الصندوق المبطن بالرصاص مم مراعاة ثبات المركبات المشعة .

* عند تصدير عينة من المادة المشعة تتخذ احتياطات عالية الصرامة والدقة منعا لحدوث اى تسرب حيث توضع هذه العبوة في صفيحة مملؤة بمادة تسرب حيث توضع هذه العبوة في صفيحة مملؤة بمادة السيرسيل الماصة لأية مواد تتسرب بسبب قدرتها الادمصاصية المالية أو مادة الفيرميكيوليت وكلاهما يحمى العبنة من الانقلاب وذات مقدرة على ادمصاص المواد المشعة في حالة عسر العبوة الزجاجية . ولسنا في مجال القول ان العينة المشحونة تكون مصحوبة بشهادات بها جميع التفصيلات عن المادة المشعة والمصدر واجراأات الأمان .

* * طرق اختيار المركبات المشععة :

من بميزات استخدام المركبات المشمعة في دراسات السلوك البيعي أن المادة المشعة لا تتأثر بالمادة الموجودة فيها من حيث اللون أو الحالة والصفات الطبيعية وكذلك المكونات الكيميائية والتي قد تتداخل مع طرق التقدير الاخرى كاللونية والكروماتوجرافية الغازية نما يستلزم اجراء عمليات التنظيف للعينات المحتوية عليها ومن ثم يقل معدل استرجاع المركبات من المادة المحتوية عليه وهذا غير وارد عند العمل بتكنيك الإشعاع بالاضافة الى الحساسية العالية جدا لهذه الطريقة والتي تصل الى اجزاء من البليون او اقل كثيرا .

* تقدم النظائر المشعة في صورة مركبات كيميائية غير عضوية حيث تستخدم في مججهيز المركبات العضوية المشعة والنظائر المشعة يجب الحصول عليها من مصدر موثوق ومعترف به دوليا ولكى يطمئن القارئ تقول ان مصادر هذه المواد الخطرة محدودة للغاية وان كان الوضع الحالى غير معروف بعد تفكك الاتخاد السوفيتي واللول الاشتراكية وحدوث حالات تسرب لا يعلم مداها الا الله سبحانه وتعالى لهذه المواد المشمة ووصولها الى دول لا تمي خطورتها . ومع هذا يظل المعمل القومي الامريكي ووكالة الطاقة المزية من الهيئات المتخصصة الموثوق فيها .

- « هناك العديد من العوامل التي يجب ان تؤخذ في الاعتبار عند اختيار النظير المشع وتخديد
 موضعه في الجزئ نخت الدراسة .. ومثال ذلك :
 - ١ التركيب الكيميائي للمركب .
 - ٢ سهولة الحصول على النظير المشع .
 - ٣ تكلفة النظير المشع .
 - ٤ نصف عمر النظير المشع .
 - ٥ سهولة قياس الاشعاع .
 - ٦ النشاط النوعي اللازم لاجراء التجربة .

لكي يتم اختيار النظير المشع المناسب يجب معرفة خواص اهم النظائر الشائعة الاستعمال والتي على اساسها نختار ما يناسب الدراسة المطلوب اجراؤها :

نصف فترة الحياة	نوع الاشعة	النظير المشع
۳۵,۹ يوم	أشعة بيتا وجاما	Bromine - 82
۷۰,۰۷ × ۳۱۰ سنة	اشعة بيتا هادئة	Carbon - 14
۳٬۰۸ ×م ۹۱۰ سنة	اشعة بيتا هادئة	Chlorine - 36
۱۲,٤٦ سنة	اشعة بيتـــا	Hydrogen - 3
۸٬۰۶ يوم	اشعة جامــا	Iodine - 131
۱٤،۳ يوم	أشعة بيتا شديدة	Phosphorus - 32
۸۷,۱ يوم	أشعة بيتا هادئة	Suifur - 35

^{*} يعتبر الكربون المشمع كـ18 النظير الاكثر شيوعا واستعمالا في مجال دراسة سلوك الميدات وتتبح آثاره فيما يعرف باقتفاء الأثر tracer experiment بسبب كونه اساس جميع المواد العضوية كما أنه يحقق جميع الشروط السابق الإشارة اليها من سهولة الحصول عليه وتجهيزه ونصف فترة حياته المناسبة وسهولة الكشف عنه وتخزينه ... الخ . وهناك كثير من المعامل تفضل استخدام الترينيوم 34 بسبب رخص التكلفة وسهولة ادخاله في المركبات المراد تعليمها ودراسة سلوكها وكذلك الامان النسبي للتداول والتقدم الهائل الذي حدث في اجهزة العد والكشف عن المواد المشعة .

^{*} عند ادخال نظير مشع في المبيد وهو ما يعرف بالتعليم او Labeling لا بد من الالمام بمدى صلاحية موضع اللرة المشعة في الجزئ بما يتمشى مع هدف الدراسة . ونود التأكيد على حقيقة هامة تتمثل في ان وجود الاشعاع في النسيج او الوسط لا يعني وجود المركب الكامل

ولكنه يعنى وجود الجزء المشع وهذا هام فى دراسة التمشيل او التحول للمركب وتخديد الجزء الفعال فى الجزئ والمسئول عن احداث الفعل السلم Action على المكان او المستقبل المعين Receptor أو Site of action . لذلك كان لابد من اجراء اختبارات تأكيدية لتحديد المركب الموجود وهل هو ناخج تأكسدى او مخلل مائى او غيره من التحولات الكيميائية الحيوية او اللاحيوية ومن هذه الاختبارات التأكيدية استخدام كروماتوجرافى الالواح الرقيقة

- * من هذا المفهوم يجب إختبار الموضع أو الذرة المراد تعليمها بالاشعاع بحيث لا تهاجم بسهولة أو تفقد بسبب التحولات الحيوية أو البيوكيميائية في الوسط . ولا بجانبنا الصواب اذا قلنا انه يمكن تشميع معظم المجموعات الدالة في الجزئ . ولقد اتفق على وضع الكربون المشع في السلسلة الكربونية الاساسية او في الحلقة العطرية من الجزئ بالرغم من صعوبة التحضير .
- * بالرغم من التطور الكبير في اجهزة القياس والعد والكشف عن الاشعاع فان كميات المبيد يجب الا تقل عن ٢٠١ جزء في المليون ومعظم الاجهزة تستطيع قياس اشعة قدره واحد ملليكوري/ملليمول واقل من ذلك يتحدد بحجم العينة وللتغلب على مشكلة التكلفة العالية للمركبات المشعة يفضل تخضير مواد مشعة رخيصة مثل الكربون المشع في حامض البنزويك او في خلات الصوديوم .

امان المبيدات المشععة

يعد هذا الاستعراض أصبح القارئ مهيئا للحديث عن الأمان النسبى الموجود في المبيدات المتعمة وهنا نقول أنه يجب العناية الفائقة عن تداول المواد المشععة ليس فقط تلك التي لها قدرة البماث اشعاعي قوية بل والضعيفة كذلك خاصة اذا كانت ذات نصف فترة حياة طويلة مثل التربيوم والكربون – 18 والتعميمات أن تنخل في الجسم وبعد فترة طويلة قد تسبب أضراراً خطيرة . وهناك العديد من القواعد والتعليمات الى تتناول وتهتم بتداول والتخلص من النظائر المشمة وجميعها يجب فهمها جيدا والعمل بها . جميع الارفف في المعامل يجب ان تغطى بمادة عازات للماء حتى لا يحدث امتصاص للمواد المشعة في الأخشاب المصنوعة منها كما يجب تغيير هام الرفوف بصورة منظمة . على كل من يتداول هذه المواد المشمة أن يرتدى الملابس الواقة والقفازات الرفوف بسورة منظمة . على كل من يتداول هذه المواد المشمة أن يرتدى الملابس الواقة والقفازات الترجاجية الملوثة في أوعيسة خاصة قبل الغسيل وينصح في العادة باستخدام اوعية يتخسلص منها بما فيها من اثار بعد الغسيل

الكشف والقياس للنشاط الاشعاعي

يمكن الكشف عن الاشعاع بطرق مختلفة جميعها تعتمد على التأثيرات المباشرة أو غير المباشرة أو غير المباشرة التأين . والثلاثة طرق الاكثر شيوعا تتمثل في تأين الغازات ionization واثارة السائل او المباشرة للتأين . والثلاثة طرق الانتفاع من خلال المواد المباشرة المباشرة في وحدة الزمن (القياسات المبابئة differential) . إدانتأثير المتراكم الكلى Cumulative النبست للقياس الكحى للاستماع الانتسبت للقياس الكحى للاستماع والراديوجوافي الذاتي والطريقة الأولى بينما الثانية تستخدم في قياسات Auto-radiography . بسرف النظر عن طريقة القياس والتسجل للاشعاع يجب توفر اساس للعد او المقارنة أو خط الاساس blank وهي واجبة الاجراء ولابد من تصحيح قيم الانبطانات على أسلس هذه القيمة التي لا تمت للعينة المراد قياس الإشعاع فيها بصلة .. وفيما يلى وضم مختصر لأهم الاجهزة :

: Geiger - Muller Counter عداد جايجر موللر

يمكن تقدير التأثير الايوني للاشعاع على الغاز اذا استخدم فرق الجهد عبر الكترودين موجودين في الغاز . وهذا سيؤدى الى انجذاب الايونات المفصولة من التأين الى الآنود ومن ثم ينساب التيار بين الالكترودين من اكثر الكاشفات شيوعا ، في هذا النوع من الاشعاع أنبوبة أو عداد جايجر – موللر والذي يتكون من غرفة اسطوانية معدنية (نحاس) هي الكاثود مع غطاء من الزجاج به سلك من التنجستين يمثل الآنود يمر على الحمور المركزي للكاثود ويثبت في نهاية الغوانة الاعتوانية بسدادة معوولة وتفطى النهاية الاغرى بغطاء من الميكا الرقيقة (الشكل – ۱) .



شكل (١) : ابنوب جايجر – موللر .. تملأ الانبوبة بمخلوط من غاز متأين مثل النيون او الارجون والفولت المستخدم عبر الالكترودات . تأين الغاز بواسطة الاشعاع يحدث تيارا ينساب بين الالكترودات .

عادة يصاراً الانسوب بالخاز وهو غالبا مخلوط من النيون والارجون مخت ضغط منخفظ نسبيا . اذا كان الشاز احادى او ثنائى الفرة يطلق على المعداد غير ذاتى الاخماد Nonself guenching اما اذا كان الغاز مكون على الاقل من ٤ ذرات يطلق على المعداد ذاتى الاخماد Self guenching . اذا ملت الاسطوانة بغاز غير ذاتى الاخماد مثل الهيليوم او الارجون فان النبض يكون ممتدا Prolonged أى يكون تفريغ الشجنات متصلا وعجت هذه الظروف لا يمكن عد العينة المشعة بطريقة مرضية ، اما اذا أضغنا الى الاسطوانة غاز ذاتى الاخماد مثل

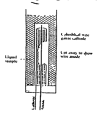
الايزوبيوتان فإنه يتأين ويكون طبقة وقيقة تغطى الكاثود وتوقف استمرارية تفريغ الشحنة (يضاف بنسبة ٢.١٣ ٪ مع الهيليوم) وكنتيجة لفعل الاخماد qutnching يمكن تسجيل كل حالة تأين كنبض فولت منفرد . يتوقف حجم نبض الفولت على فولت التشغيل في اسطوانة العداد .

* يحدد فولت التشغيل المناسب بواسطة الشركة المنتجة للجهاز ومع هذا يجب التأكد منه وقياسه . في البداية لا تسجل نبضات مع زيادة الفولت عن الصفر ولكن عندما يحدث فرق جهد مناسب potential يبدأ اوتسفاع العد مع زيادة الفولت وتسمى هذه المنطقة بمنطقة التناسب poportional ويطلق على العداد الذي يعمل على هذه الظروف بالعداد التناسبي وعندما يزيد الفولت عن هذا الحد تظهر منطقة جديدة حيث يقى معدل العد ثابتا نسبيا ومستقلا عن فولت التشغيل وهذه يطلق عليها منطقة عمل عداد جايجر - موللر . بعد منطقة جايجر - موللر يبدأ تفريغ الشمات بصورة متصلة discharge في اسطوانة العداد . ولا يحدث تغير في العد الا بنسبة مئوية ضئيلة جدا مع زيادة الفولت لعدة مئات من المرات .

* قد تتأثر انبوية أو اسطوانة العداد مع كثرة الاستعمال لذلك يجب اختبار البلاتو مع كثرة الاستعمال وعلى فترات منتظمة وينصح بعدم رفع فولت التشغيل الى منطقة التفريغ المتصل للشحنات حتى ولو فترة قصيرة حيث يقلل ذلك من عمر صلاحية العداد بدرجة كبيرة وقد يؤدى ذلك الى فقد العداد لقيمته وكفاءته .

* كما سبق القول أنه من احد مشاكل عداد جايجر -- موللر أنه بمجرد الاطفاء تسبب الاشعة فوق البنفسجية المتبعث تأين زائد للغازات (الاثارة الذائية) ولذلك وجب اخمادها من خلال اضافة هالوجين مثل البرومين في مخلوط الغاز خلال التصنيع . يقوم البرومين بامتصاص الطاقة الزائدة ومن ثم تنفصل الى ذراتها وهذه ترتبط مرة اخرى عند عدم تشفيل الجهاز وتشغل النظام مرة اخرى وهكذا . .

هناك عداد أو كشاف السوائل liquid detector (شكل - ۲) شائع في عداد جايجر
 موللر ويصمم على اساس ان يغمس في السائل او يحتوى على سائل كما في الشكل التالى :



شكل (٢) : انبوب جايجر - موللر لقياس نشاط العينات السائلة .

* ٢ - غرف التأين

جهاز متخصص محدود الاستعمال في بحوث دراسات سلوك المبيدات في الحيوانات او غيرها من الاوساط الحيوية بسبب الصعوبات في القياس والعدد المحدود من العينات الى يمكن قياسها في نفس اليوم . في التجارب البيولوجية تستخدم غرفة التأين اساسا لتقدير ثاني اكسيد الكربون المشع النائج من تنفس الحيوانات التي غذيت على مركبات مشعة أو نتيجة احتراق انسجة محتوية على مركبات بها كربون مشم (ك¹⁸) .

تتكون من غلاف اسطواني موصل يتوسطه قطب كهربي (الكترود) معزول . وعندما يتعرض غاز الغرفة الى اشعاع يسبب تأين وينتج عن ذلك أزواج من الايونات حيث تتحرك الايونات السالبة منها للقطب الموجب (الانود) والموجبة ناحية القطب السالب (الكاثود) وبذلك ينشأ عن حركة الجسيمات المشحونة تيارا يمكن قياسه مباشرة او بعد تكبيره . قد يحدث تفريغ تلقائي للشحنات الخاصة بالايونات المتكونة في غرفة الغاز نتيجة انخاد الايونات ولو أنه من الناحية العملية لا يحدث الاتحاد بدرجة مؤثرة اذا توفر فرق جهد مقداره ١٠ فولت /سم على الاقل . ويقدر التيار في غرفة الغاز عندئذ بعدد الايونات المتكونة في الحجم الحساس من الغاز خلال وحدة الوقت .

* ٣ - عداد الحالة الغازية

استخدمت طريقة العد في الحالة الغازية على نطاق واسع في الدراسات البيولوجية باستعمال الترويوب المسيد الحالية المسيد الحريقيوم بسب الحساسية العالمية وسهولة حرق المادة العضوية وتحويلها الى ثانى اكسيد الكرون وماء (وسهولة توليد غاز عد من الماء) والطريقة الاخرى الوحيدة المناسبة لعد المركبات المحتوية على الترينيوم هي تلك التي يستخدم فيها وميض السائل scintillation أو غرقة التأين .

- * في هذه الطريقة يتم ادخال المادة المشعة الى العداد كجزء متكامل مع غاز العد وهنا يكون الفقد في الاشعاع بسبب الادمصاص مستبعدا حيث تقترب كفاءة العد من ١٠٠ ٪ . يمكن استممال هذا العداد بكفاءة في حالة الكربون المشع ك¹⁴ أو التربتيوم H³ يتكون العداد من انبوية بيركس محتوية على كاثود اسطواني وآنود من سلك رفيع والانبوية مزودة بمحبس خاص يمر من خلاله الغاز الحتوى على المادة المشعة . بسبب وجود الشوائب ورداءة ك Y كفاز للعد يخلط بغازات اخرى مناسبة معه مثل الميثان او ثاني كبيرتيد الكربون او بتحويله الى اسيتيلين يد ك = ك يد يمكن عد التربتيوم اما على الصورة الغازية أو بعد غويله الى تربتيوهيد وكربون مثل الميثان او البيانات المادى .
 - * هذه الطريقة والعداد قريب جدا من عداد جايجر موللر .
 - ً ٤ عداد الغمر

يعتبر هذا العداد مناسبا لقياس والكشف عن المواد المشعة المتنجة لجسيمات بيتا ذات الطاقة العالية مثل الفوسفور ٣٢ والصوديوم٢٤ والبوتاسيوم ٤٢ لأن سمك زجاج العداد مناسبا (لا يقل عن ٢٠ مللجم اسم٢ مما يجعل استعماله مناسبا وقاصرا على هذه الاشعة عالية الطاقة) من اهم بميزات هذا العداد انه يمكنه الكشف عن الاشعاع مباشرة في العينات البيولوجية المهروسة لذلك تتفادى خطوات اعداد العينة وهى مفتتة ويمكن من حفظ العينات دون تغير فيها ومن ثم يمكن اجراء مزيد من الدراسات عليها

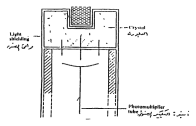
« هناك نوعان من عداد الغمر ... الأول يسمى بالعداد الغامر Dip Counter وهو عبارة
 عن عداد جايجر – موللر ولكن له انبوبة رقيقة الجدران والعداد يغمر مباشرة في الدينة السائلة من
 خلال الانبوب بشرط الا يقل سمك الطبقة المحيطة بأنبوب العداد عن ۲ – ۳ ملليمتر .

والنوع الثاني يسمى عدّاد الانسياب المستمر للسائل liquid flow وهو يتكونُ من انبؤية جايجر – موللر مركبة بصفة دائمة داخل انبوية زجاجية مغلفة لها يوجد بها فتحتان الاولى لاستقبال السائل والاخرى لخرو جه . قد يملأ السائل المراد قياسه في الأنبوية من خلال ماصة او يمكن قياسه بطريقسة متصلة اذا كان السائل متدفقا من العمود ويمر في الانبوية مباشرة لقاسه .

* ٥ - عداد وميض السائل

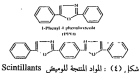
بعض المواد المعروفة بالفلورز Flours أو منتجات الوميض Scintillatios تستجيب للتأثيرات الابونية للجسيمات الفا أو بيتا من خلال انبعاث ومضات ضوئية (وميض Scintillations) الابونية الخاتوية التما لا تستجيب هذه المواد مباشرة لأشعة جاما ولكنها تستجيب للتأثيرت الإبونية الثانوية التى تنتجها إلىمة جاما ومن ثم تقدم نظام للكشف لجميع الومضات . هنائه مدي واسع من المواد المتجة للوميض بعضنها صميم لاحداث كفاءة قصوى مع نظائر مشعة خاصة . بالمورات ايوميد المسحديم غنوى على كميات صغيرة من thullous iodine ذات كفاءة عالية للكشف عن المسحد جاما والاجهيزة التي تعمل على همذا الامساس تسمى كاشفات او عدادات جاما المدن يمكنه عن الومضات الفوئية وكلاهما يغطى بمادة مانعة للضرء والتي تكون رقيقة بدرجة كافية للسماح لأشعة جاما بالمورة في الملورة كما في الشكل الثالى . عندما توضع المينة على البللورة نمان نبضات التيار الثانجة بواسطة المكبر الضوئي بمكن عدما كميريا .

اشعة بيتا الضعيفة او جسيمات الفا غالبا لا تستطيع النفاذ من المادة المغلفة للبللورة ولكن استعمال مواد منتجة للوميض مع العينة المراد الكشف عن محتواها الاشعاعي مذابة في مذيب عضوى مناسب يمكن من استخدام هذه الطريقة .



شكل (٣) : عداد جاما . الومضات المنبعثة من البللورة والمتسبب عن اشعة جاما يقاس بواسطة المكبر الضوئي .

* يعتمد عد وميض السائل المحترى على مواد منتجة لجسيمات بينا واطبة الطاقة على قدرة بعض المواد العضوية مثل PPO أو POPOP على بعث فرتونات عند اثارتها بالاشعاع . تقرم لمبة المكبر الضوئي بكشف الفرتونات (الضوء) الناتجة واستخدام التأثير الكهربي النائج من الضوء لاعطاء نبض او اشارة كهربية يمكن تكبيرها وتسجيلها . في هذه الطريقة تذاب العينة في سائل عضوى معين او نظام عضوى بحيث يكون الحلول النائج شفافا . وتحت هذه الظروف فان الفوتونات الناتجة من اثارة جسيمات بينا للسائل العضوى لا تمتص في الوسط ومن ثم يمكن الحصول على



اقصى تأثير كهربى ناتج عن ضوء الفوتونات . يمكن خفض كمية الخلفية المرتفعة والناشئة عن الضجيح الناتج عن مكبر الضوء بوضع لمبات مكبر الضوء فى غرفة منخفضة الحرارة فتقل الومضات الحرارية الايونية Thermoionic واستعمال زوج من لمبات مكبر الضوء فى توافق .

* من اهم المشاكل اذابة المينة في محلول السائل المضوى حيث ان معظم محاليل الوميض تحتوى على تركيزات كبيرة من المليات الغير قطبية نما يحد من كمية المحلول المائي الذي يمكن ضخه اليها . ويمكن القول أن معظم النظم من السوائل المضوية حساسة بصفة عامة للاحماض والقواعد وبعض المحاليل الملونة خاصة اللون الاحمر والاصفر كما ان معظم العينات البيولوجية ذات محتوى عالى من الماء وفي حالات كثيرة مختوى على كاروتينات وصبغات الدم مما يسبب تداخلا في عملية المعد . واذا تم حرق العينة وتخويلها الى ثاني اكسيد الكربون والماء تقابلنا مشكلة مسك ثاني اكسيد الكربون المشم في الوسط السائل الذي يمكن عده . * تذاب معظم العينات المنتجة للوميض في المذيبات العضوية المناسبة مثل التولوين والزيلين (في حالة العينات العضوية) بينما يستخدم الديوكسين في حالة العينات المائية . يقـاس عدد الايونات او الومضات الكترونيا وبعبر عنها بعدد الومضات في الدقيقة . وهناك أجهزة تسمح بقياس احد النظائر المشعة في وجود نظير اخر محت ظروف معينة .

* 3 - القياس الذاتي للاشعاع Autoradiography

الاشعاع المتأين له نفس التأثير الذي يحدثه الضوء على الفيلم الحساس وترتبط درجة اسوداد الفيلم مع شدة الاشعاع . يفيد القياس الذاتي للاشعاع في تخديد موضع النظائر المشعة في الانسجة أو الكرماتوجرام كما في الصورة التالية وهي طريقة غاية في البساطة لا تتطلب اجهزة معقدة لا تختلف عما هي الحال في امكانيات التصوير الضوئي العادى . توضع العينة على فيلم فوتوغرافي يحمى من الضوء وبيقى في تلامس طويل لمدة كافية للتعريض المناسب . تتوقف فترة التعريض على شدة الاشعاع وتقدر من خلال التجرية والخطأ ويجب ان يؤخذ في الاعتبار ان التكنيك يتطلب انبعاث جسيمات بينا ١٠ كل لعن سنتيمتر مربع .



شكل (٥) : القياس الذاتي للإشعاع في ورقة بإستخدام الكالسيوم ٤٥

٧ - كشف الاشعاع على شرائح الكروماتوجرافي الورقى :

تمرر الشريحة الورقية تخت كاشفات للاشعاع او بين كاشفين للاشعاع وتسجل البيانات في صورة منحيات تتفاوت في مساحتها حسب كمية المادة المشعة على الكروماتوجرام وهناك اجهزة تستطيع تسجيل المساحات المحتوية بقعا مشعة على الكروماتوجرام ذو الانجماهين وتصبح قيمة العد بالارقام على ورقة لها نفس حجم ورقة الكروماتوجرام بينما لا يظهر عد الخلفية على الورقة وتكون ارقام البقع عالية الاشعاع باللون الاحمر بينما تظهر ارقام البقع متوسطة الاشعاع باللون الاسود .

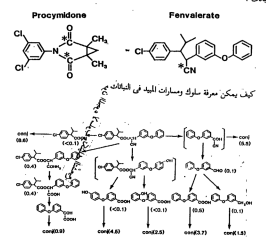
- والرسم التالى يوضح تواجد المبيدات المشععة فى اوراق نبات الخيار والفاصوليا بعد ١٢ ،
 يوم من المعاملة على التوالى :
 - (أ) خيار معامل بالبروسيميدون بعد ١٢ يوم من المعاملة .

(ب) فاصوليا معاملة بالفينفاليرات بعد ١٤ يوم من المعاملة .



WHOLE-BODY AUTORADIOGRAMS

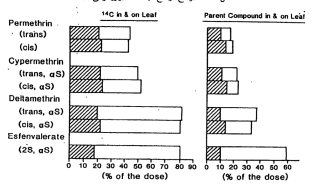
والشكل التالي يوضح اماكن تشعيع مبيد الفينفاليرات والبروسيميدون لدراسة سلوكهما في الناتات .



الشكل التالي يوضع مواضع مهاجمة مبيدات البيرثرويدات في النباتات .

الشكل التالى يوضح مخلفات مبيدات البيرثرويدز في أو على نباتات القطن بعد المعاملة بسبعة ايام .

شكل () : يوضح مواضع مهاجمة البيرثرويدر في النباتات



شكل يوضح مخلفات مبيدات البيرثربودز في أو على نباتات القطن بعد المعاملة بسبعة أيام

الفصل السادس عشر

- الطرق الانزيمية لتقدير مبيدات الآفات Enzymatic methods .
 - * مقدمـــة .
 - حركية تثبيط انزيم الكولين إستريز
 - * فعل انزيمات الكولين استريز Action of cholinesterases
 - أ تقسيم الانزيمات Classification of enzymes
 - ب تقنية الفعل Mechanism of Action
- * طرق قیاس نشاط کولین استریز Methods of measuring chloinesterase activity
 - أ طريقة قياس الجهد Potentiometric method
 - ب طريقة المعايرة أو التنقيط Titrimetric method
 - ج الطريقة المانومترية Manometric method
 - د الطرق الله نية Colorimetric methods
 - * استخدام تثبيط الكولين إستريز في تخليل مخلفات المبيدات

Application of cholinesterase inhibition to residue analysis

- أ الاستخلاص والتنقية Extraction and purification
 - ب مميزات طريقة الكولين استريز Advantages
- جـ وصف مختصر لبعض الطرق المتخصصة Specific methods
 - ۱ طرق قياس فرق الجهد Δ pti
 - ۲ الطريقة اللونية Colorimetric method
 - * قائمة المراجع

الطرق الانزيمية لتقدير مبيدات الآفات

** مقدم___ة

المركبات الفوسفورية العضوية مجموعة من الكيميائيات التي ثبت فعاليتها ضد الحشرات وقد اكتشفت نتيجة للبحوث الرهيبة في المانيا خلال الحرب العالمية الثانية للحصول على كيميائيات تصلح للحرب الكيميائية . وقد امكن تقييم هذه المبيدات كاسترات حمض الفوسفوريك او مشتقانه . تتميز هذه المركبات بصفة متميزة تتمثل في مقدرتها على تثبيط نشاط مجموعة من الانويمات التي تشترك في تخليل استرات الكولين . حيث ان هذه الانويمات توجد بشكل واسع في الحشرات والثنييات فان المبيدات الحشرية الفوسفورية العضوية مخدث سمية عالية على الثنييات ومن ثم طورت طرق حساسة لتحليل مخلفات هذه المبيدات بالعلرق الانويمية بناء على مقدرة هذه المركبات على تثبيط نشاط انويم الاسبتايل كولين استريز ... وسوف نتناول هذه الطريقة كمثال :

** حركية نشاط الكولين استريز

يساعد انزيم الكولين استريز على تحليل الاسبتايل كولين كما في المعادلة اسيتايل كولين + ماء --- انزيم --- الكولين + حامض الخليك

هذا التفاعل يمكن تمثيله بالمعادلات التالي :

(۱)
$$P_2 + P_1 + Ei \longrightarrow Es \xrightarrow{K_1 \atop K_2} S$$
 الانزيم الحر $+ Ei$

حيث Es تمثل معقد الانزيم والوسيط الكيميائي والتى تتكسر وتنتج الانزيم الحر مرة اخرى ونوانج التحلل P1 و P2 . يعبر عن معدل التكسير للوسيط الكيميائي بالنشاط الانزيمي . وهذا النشاط يتناسب طرديا مع تركيز المعقد ds / dt . والمعادلة التالية تمثل معدل تفاعل

(Y)
$$\frac{-ds}{dt} = \left[-\frac{ds}{dt} \right] \max \left[\frac{k_2}{s} + 1 \right]$$

حيث ان ثابت مايكل للانزيم Michaelis Constant والمعبر عنها K_2 معدل التفاعل يساوى Michaelis Constant كون الانزيم كله في الصورة Es وهذا هو مقياس النشاط الانزيمي . عندما يظل تركيز الوسيط الكيميائي ثابتا خلال مدة التفاعل تكون قيمة ds/dt المتقاعل تكون قيمة ds/dt المتخدامها لقياس التفاعل تكون قيمة الظروف مطلوبة في حالة ما اذا كان النشاط الانزيمي سيقاس بمعدل ظهور نوانج التحلل بناء على مصدر الانزيم فان ثابت مايكل يكون عادة في المدى $^{-1}$ لا عمل مول/لتر . ومن ثم يجب الا يقل تركيز الوسط عن $^{-1}$ $^{-1}$ حال أوسيط الكيميائي لأن زيادته تسبب فعل تثييطي على الانزيم نفسه .

 عند قياس النشاط الانزيمى بتقدير اختفاء الوسيط يصبح من المستحيل استخدام زيادة من الوسيط ولا تظل القيمة ds/ dt ثابتة . في الظروف التي عندها SO و S تمثل تركيز الوسيط في البداية والنهاية ، t تمثل وقت التفاعل الانزيمي يمكن الحصول على المعادلة التالية بتكامل المعادلة السابقة (۲) :

K s loge
$$\frac{S}{So}$$
 - So + S = t $(\frac{-ds}{dt})$ max

So $_{2}$ وسيطة لقيم $_{3}$ و $_{4}$ وهذه القيمة ليست وظيفة بسيطة لقيم $_{3}$ و $_{4}$ S و ويتطلب قياس النشاط الانزيمي بهذه الطريقة مع التغير في تركيز المادة الوسيطة ، $_{4}$ S منتما تكون SO والوقت $_{3}$ ثابتة . يجب الا ينخفض تركيز الوسيط الكيميائي لاكثر من $_{4}$ O من قيمته الاصلية لانه اذا حدث الى اقل من ذلك فان الخط بين النشاط والوقت سيخرج عن الملاقة الخطية .

** حركية تثبيط الكولين استريز

* تبعا لدراسات Aldridge) (١٩٥٣) وبحوث Casida) (١٩٥٣) فإن التضاعل الذي يحدث بين معظم المبيدات الفوسفورية العضوية والكولين استريز يتمثل في تكوين معقد غير نابت الذي يتفرق (٥) وينتج عدة مركبات بالاضافة إلى الانزيم المفسفر . أن فسفرة الانزيم تسد الموقع الاستراني النشط . أن عملية بطرفة ومن ثم يكون التجيط بالمبيدات الفوسفورية غير عكسي irreversible . تعتمد التعاكسية على مقاومة الانزيم المفسفر للتحلل المائي . التفاعلات ٤ ، ٥ عكسية بينما التفاعلات ٥ ، ٢ غير عكسية .

(۲) EP الانويم حر
$$E \to E$$
 الانويم المفسفر $E \to E$ الانويم المفسفر
$$P_2 = K_2 \ (EP)$$

بعد اضافة الوسيط الكيميائي فان الانزيم المفسفر EP يصبح غير فعــال . معقــد الانزيم والمثبط EI يتفرق ويصبح الانزيم قابلا للارتباط مع الوسيط ويتبع ذلك الانحلال المائي .. (٧)

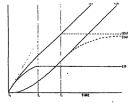
$$EI + S \longrightarrow ES + I$$

كمية الانزيم النشط Eact مخسب من المعادلة :

$$Eact = E + EI$$

- * عندما یکون $\rm EP$ ثابتا ($\rm K_2=0$) تعتمد قیمة التثبیط علی النسبة بین الانزیم وتر کیز المثبط الذی یحدث المثبط الموجود اساسا فی مخلوط التفاعل . قیمة التثبیط النصفی $\rm K_{50}$ ($\rm K_{2}$ المثبط الذی یحدث $\rm K_{50}$ المثبط الانزیم وهی من الناحیة النظریة تساوی نصف تر کیز الانزیم . تتناسب قیمة التثبیط طردیا مع تر کیزات المثبطات مع فرض ان فترة التحضین (الوقت المتاح للتفاعل بین الانزیم والمنبط قبل اضافة الوسیط الکیمیائی) تکون طویلة بما فیه الکفایة . یحدث التفاعل تبعا لحر کیة التفاعل من الدرجة الثانیة . عندما یتحلل الانزیم المفسفر $\rm EP$ بمعدل اعتباری یصل التثبیط لمستوی ثابت عندما یحدث التفاعل ($\rm O$) و ($\rm I$) بنفس السرعة مع فرض ان المثبط ($\rm I$) اکبر من الانبر ($\rm I$))
- * لقد وصف Van Asperen and Dekhuizen عام 190۸ عم 190۸ تصور لنظام التفاعل في حالة التغييط البطئ العكسى . الشكل (١) فيه المنحنى (٢) يمثل كمية الانزيم التى حدث له فسفرة . المنافة الرأسية بين المنحنين تمثل كمية الانزيم المفسفر (EP) الموجود في اى وقت . نظام التغييط الذى يختبر تجويبيا يمثل المنحنى (١) وهذا المنحنى يوضع العلاقة بين كميات الانزيمات المفسفرة (المسافة الرأسية بين المنحتيات ٢ ، ٣) مع الوقت . انحدار المنحنى (٢) يتناسب طربيا مع كمية الانزيمات المفسفرة وتزداد مع الوقت . انحدار المنحنى (٣) يتناسب طربيا مع كمية الانزيمات المفسفرة وتزداد مع الوقت . عند الوقت t_1 يصل الانزان والانحدارات تكون متساوية . عندما يصل التفاعل للانزان ويشف المفسفرة وتزداد مع يضاف الوسيط الكيميائي (الاسبتايل كولين) عند وقت t_2 في الشكل ، يقف التفاعل (٥) يضاف الوسيط (٢) القيا (2 المناط التجزيئي ما لا نهاية ∞ والانحساد (3) ويستمر بسرعة متناقسة (3) . عند الوقت t_1 والانحدال S للمنحنى (٢) عند t_1 عند الوقت t_2 والانحدال S للمنحنى (٢) عند الوقت t_3 والانحدال S المناحنى (٢)

في الشكل ℃ أحذت عند القيمة ٠٫٥ عند قيأس النشاط البيولوجي ياستخدام الكولين استريز تخت ظروف متحكم فيها فان درجة التثبيط لهذا التفاعل بواسطة المثبط تصبح قياسا لكمية المثبط الموجود .



شكل (١) : رسم تخطيطي لتفاعل التثبيط البطئ العكسي للكولين استريز .

- ** فعل انزيمات الكولين استريز
 - *. أ تقسيم الانزيمات

لقد اقترح Augustinsson عام ۱۹۵۷ تقسيم انزيمات الكولين استريز في مجموعتان على النحو التالى : (۱) الانزيمات التي يثبط نشاطها مع زيادة الوسيط الكيميائي وتشمل هذه المجموعة الانزيمات التي تعزل من الجهاز العصبي وكرات الدم . يحدث النشاط الاقصى عندما يكون تركيز الوسيط الكيميائي ٣ × ٢٠٣٠ مولر . وتتضمن هذه المجموعة كذلك الانزيمات التي يتبع نشاطها معادلة ميخائيل منتن وفيها يحدث النشاط الاقصى عند تركيز ضئيل للغاية من الوسيط الكيميائي وهي نشمل كولين استريز سيرم الدم .

- * تشمل الاستريزات جميع الانزيمات التى تساعد على التحلل الماتى لاسترات حمض الكروكسيليك . هذه الانزيمات شائعة الانتشار فى الطبيعة وتتميز بالعديد من الصفات التى تعتبر كأساس للتقسيم . درجة الحموضة المناسبة لمعظم الاسترازات من المصادر الثديية من ٥,٥ الى مراح المناسبتايل استريزيس من المصادر الاخرى مثل ثمار الموالح لها حموضة مناسبة من ٥,٥ ٥,٥ بينما الاستريزيس اقترحت فى البداية بواسطة الباحث . ٦، ان وجود الكولين استريز لتحت مجموعة للاستريزيس اقترحت فى البداية بواسطة الباحث . ١٠ (١٩٤٤) الذى وصف هذه الانزيمات على انها متخصصة لتحليل الاستايل كولين .
- * لقد اصبح من الواضح ان خصوصية الوسيط الكيميائي لهذه الانزيمات ذات قيمة مطلقة بلا معنى . في الحقيقة وجدت بعض من هذه الانزيمات قادرة على تخليل الاسترات اللاكولينية بمعدل واضح . وكذلك اوضحت الدراسات البيوكيميائية انه بالرغم من اختلاف الاسترازات البسيطة والكولين استريز عن بعضهما البعض من عدة وجوه الا ان هناك تداخل في صفاتهم مما البعسر من وضع حدود فعاصلة بين هذه الجميم وعتين . لقد تم حل هذه المشكلة عندما اقترح Richter and Croft عام ١٩٤٢ ان الانزيمات تقسم إلى الكولين استرازات المتخصصة والغير من الوسط الكيميائي المستمعل . ان مجموعة الكولين استريز (الحساسة للانزيرين) والغير بصرف النظر عن الوسط الكيميائي المستمعل . ان مجموعة الكولين استريز (الحساسة للانزيرين) وحمل ان تقسم الى مجموعتان الاولى تسسمي الكولين استريز الحقيقي والمتخصص او والخابد بمن البحاث في مجال الكيميائي الحيوية التفرقة بين انواع الكولين استريز على اساس الوسيط الكيميائي والخبط باستخدام المبيدات الفوسفورية العضوية أو قواعد الاموديم الرباعية أو مشتقات الروكايين وغيرها من المواد ومع هذا لم يتمكنوا من وضع حدود فاصلة بين مدا الجاميع .
- * المجموعة الاولى .. الزيمات الكولين استريز المتخصصة Specific تستخدم المواد الوسيطة اسيتايل كولين ، اسيتايل – بيتا – ميثيل كولين ، بيوتريل كولين (ليست على صهورة نشطة) ولا يستخدم المنزويل كولين . توجد هذه الانزيمات في تركيزات عالية في الانسجة العصبية

للفقاريات واللافقاريات . توجد استريز مخ الحمام بمستوى اكبر ٤ مرات من الموجود في مخ الثليبات وهو من المجموعة الاولى . توجد كولين استريز هذه المجموعة بمستويات منخفضة في الانسجة العضلية من اكبر المصادر الغنية للكولين استريز . المجموعة الاولى الاعضاء الكهربية في السمك الرعاش . انزيم المجموعة الاولى في اللم يتركز في كرات اللم كما وجد في سم الكوبر ا ولكنها تختلف في الفمل المتخصص وقد وجدت هذه المجموعة في سيرم الارانب بالاضافة الى استريز اخر لا يتأثر بالمبينات الفوسفورية العضوية .

يوجد كولين استريز دم البقر المنقى (مجموعة ۱) تجاريا في عبوات يحتوى كل منها المحددة وهي تعنى كمية الانزيم التي تتحرو واحد ملليلتر مكعب من ثاني اكسيد الكربون لكل دقيقة في المحلول المنظم ربنجر بيكربونات المتوازن مع ٥ ٪ ثاني اكسيد كربون في التتروجين كل دوجة حرارة ٥ ، ٣٧ م م تتركيز ابتدائي من الاستثابل كولين ٢٠٠١، مولر. الكولين استريز في التروجين استريز في الدستابل كولين على تركيز عالى من الوسيط الكميمائي وشخدت ببطء عند تركيز وميط قليل الاستثابل كولين استريز متحصص (مجموعة - ١) . من البيلة يعتوى كولين استريز يحلل الأستثابل كولين المتريز متخصص (مجموعة - ١) . من البيلة يعتوى كولين استريز يحلل الأستثابل كولين المتريز متحصص (مجموعة - ١) . من البيلة يعتوى كولين استريز يحلل الأستثابل كولين مين الدياب يعلل ٢ جم أسيتابل كولين لكل جرام نسيج لكل ساعة وهي اعلى بمقاد ٥٠ منه الذياب يعلل ٢ جم أسيتابل كولين الكريز المحتو الكهري لسمك ١٠ مرة من أنزيم مع الشديات وتساوى تقريبا لنشاط كولين استريز المعضو الكهري لسمك الرعاش العسل والفتران متماثلة جدا حيث ان ثوابت ميخائيل تساوى ١٩٠٥ ٪ ١ ، ١ على التوالي .

المجموعة الثانية ... ازيمات كولين استريز هذه المجموعة ذات قابلية عالية للبيوتريل كولين عنه في حالة الاستايل كولين . لا يتحلل الاستايل ميثيل كولين بينما يتحلل البنزويل كولين . تقع ازيمات هذه المجموعة في بالازما معظم الحيوانات . مختوى بالازما الحصان والانسان على الكولين استريز من الجموعة الثانية وغيرها من الالليستريز .

* ب – تقنية الفعل

١ – المواقع الفعالـــة

المركز الفعال لسطح انريم الاسيتايل كولين استريز تتكون من منطقتان اوليتان (١) موقع مشحون سالبا الذي ينظم النشاط الانزيمي من خلال جذب او ارتباط او توجيه المواد الوسيطة الكاتبونية بواسطة قوى الجذب الكولومي وفاندرفالز (٢) الموقع الاستراتي وهو المسئول عن النشاط التحليلي . انزيم الاسيتايل كولين استريز ذو القابلية للاسيتايل كولين اعلى من اى استر اخر معروف يحدث في مواضع الالتقاء العصبي للأنسجة العصبية للفقاريات واللافقاريات .

* ٢ – الفعل الفسيوليوجي

يرتبط الاسيتايل كولين باتتاج جهد العصب من خلال التحكم في نفاذية الغشاء العصبي للأيونات وقد تخدث نفس الفعل في التحكم في نفاذية كرات الدم . يحتوى نسيج العصب على الاسيتايل كولين استريز بزيادة عشرة اضعاف ويتم التوصيل عند تثبيط ٩٠٪ او اكشر من الانوبي (Metcalf) او اكشر من الانوبي (Metcalf) .

* ٣ - مثبطات انزيمات المجموعة الاولى والثانية

المبيدات الحشرية التى تثبط الكولين استريز تتفاعل بصور مختلفةعلى انزيمات المجموعة الاولى والثابية . مبيد الديازينون والسيفين والسيستوكس والتربثيون والفورات وغيرها تخدث درجات متماثلة من التثبيط عندما مخصن مع بلازما الحصان او الإنسان . مبيدات الباراليون والملاثيون اكثر تثبيطا لانزيم بلازما دم الانسان مقارنة ببلازما الحصان . لذلك ولكى يمكن الكشف وتقدير كميات صغيرة من الملائيون (۲ ر – ۱۰ جزء في المليون) يكون من الضروري استخدام بلازما الانسان . يمكن التفرقة بين مبيدي السيستوكس والملائيون باستخدام بلازما الانسان والحصان .

* ٤ -- سمية مثبطات الكولين استريز

بوجه عام يمكن القول ان سمية بعض المبيدات الحشرية مخدت بسبب تثبيط الكولين استريز ومن احسن الامثلة على ذلك سمية المبيدات الفوسفورية المضوية على الثديبات ، ولقد استنتج الماحث ١٩٦١) Dubois التقايات المسئولة عن تقوية سمية هذه المبيدات في التفاعلات خارج الكائن الحي ترجع الى التداخل بمركب واحد مع فقد بسمية الاخر بواسطة استريز الكبد كما في المحادلة (٣) ، والدفاعلات الشلالة التي تؤخذ في الاعتبار هي التنشيط Activation والفعل .

٢ – الفعل واحداث التأثير السام من خلال تثبيط الكولين استريز .

٣ - فقد السمية من خلال التحلل المائي للمركب (ر أ) ٢ - فمو - ر وهذا يحدث بواسطة الالليسيتيرازات الكبد والسيرم وغيرها من الانسجة .

جدول (١) : سمية بعض المبيدات الحشرية الفوسفورية على الفئران (معاملة فمية) .

المبيد الحشرى الفوسفورى العضوى	الجرعة النصفية القاتلة	(مللجم / كجم)
ديازينون	10 1	
دای بروم	٤٣٠	
دای سیستون دای سیستون	17,0- 7	
دای لوکس	٤٥٠	
اثيون	۲٠٨	
جوثيون	10 - 10	
ملاثيون	۰۸۰۰	
باراثيون	۲ - ۱۰	
فوزمدين	٦,٨	
سيستوكس	V, 0 - Y, 0	
	Y, · - 1, Y	
فورات	٣,٧	
ترايثيون	۲, ۸	

* * طرق قياس نشاط كولين استريز :

توجد اربعة طرق اساسية لقياس نشاط الكولين استريز وتأثير المثبطات وهي قياس الجهد Potentiometric والتنقيـــط titremetric والمناومـــترية manometric واللــونيـــة colorimetric .. وفيــم يلى وصــف لكل طريقة مع توضيــح المميزات والعيوب لكل منها .

* أ) طريقة قياس الجهد

في هذه الطريقة يسمح لانزيم الكولين استريز بالعمل على الاستايل كولين في محلول منظم لفترة معلومة (عادة ١ - ٢ ساعة) على درجة حرارة ثابتة . تقاس حموضة المخلوط في البداية والتغير في الحموضة بسبب انفراد حمض الخليك تمثل النشاط الانزيمي (١٩٤٩) . ١٩٤٩) . مقياس التغير في الحموضة يكون مرضيا لقياس نشاط الاستريز عندما يتناسب معدل التغير في الحموضة مع النشاط الانزيمي ومن ثم يجب اخذ القط التالية في الاعتبار : (١) التغير في نشاط الكولين استريز مع نقص الحموضة ، (٢) احتمال تأثير مستحضر الانزيم مع كفاءة الخلول المنظم لمنظم . في اصل الطريقة إختار ما يكل Michel محلول منظم فيه تعتقص كفاءة الحفظ او التنظم في في buffering في المدى من ٨ الى ٢ عما يعسوض عن نقص نفص خان استريز .

* ب) طريقة المعايرة او التنقيط

يتمثل اساس هذه الطريقة في معايرة حمض الخليك المنفرد بواسطة مادة قلوية حتى درجة حموضة ثابتة باستخدام دليل قاعدى او باستخدام جهاز المعايرة Conductometric . الطريقة الاولى يعاير حمض الخليك المنفرد مع دليل احمر الكريزول للتحلل المائق للاسيتابل كولمين كما يمكن قياس التغير في التوصيل الكهربي Conductivity خلال التفاعل الانزيمي .

* حـــ) الطريقة المانومترية

تم وصف طريقة القياس المانومترى بجهاز فاربورج Warburg لقياس نشاط الكولين استريز براسطة PAmmon لقياس نشاط الكولين استريز براسطة (٧٠٥ محتوى بيكرونات وإيونات الكالسيوم والمافنسيوم كمنشطات للكولين استريز وكفلك ايونات الصوديوم والمونسيوم على نوع الكولين استريز . يستخدم هذه الوسط لاذابة وتخفيف كلا الوسيط الكيميائي وبجهيز الانزيم . ان دوارق فاربورج تكون ذات حجم وشكل ثابت والحجم الكلى لمخلوط التفاعل يخطط على ٢ - ٢ مللياتر وهناك بعض الحالات يستخدم حجم كبير (٥ - ٧ مللياتر) . يوضع الانزيم في الحجرة الاساسية للدورق او في القابلة الجانبية ويظل الوسيط الكيميائي منفصل عن الانزيم حتى بداية القياس في نقطة البداية Zero-time وبعد ذلك تسجل قياسات المانومتر بعد فرة معلومة من الوقت .

يعبر عن التناتج بقيم ثانى اكسيد الكبرون المنفرد بالميكروليتر من المنظم بيكربونات بواسطة حمض الخليك الناتج خلال التفاعل في الثلالين دقيقة الاولى . في جميع الحالات يجب تصحيح التناتج لاستبعاد تأثير الاسترات التي لم تتحلل انزيميا وتبادل الفاز من مصادر الكولين استريز في غياب الوسط الكيميائي . ان اهمية مختلف الايونات خاصة البوتاسيوم والصوديوم لأنواع الكولين استريز من زالت محل دراسة ونقاش . ان قياس نشاط الكولين استريز في غياب الماغسيوم والكالسيوم عناصة في التجهيزات الغير نقية غير مستحب بسبب ضرورة هذه الايونات لاحداث النشاط .

* د) الطرق اللونية

١ - الدلائل الداخلية والخارجية

لقد بني Rider ومعاونوه عام ١٩٥١ الطريقة اللونية على التحلل المائى للوسيط الكيميائى الفينيل بنزوات وانتاج الفينول الذي يقدر لونيا من خلال الازدواج بصبغة النغثايل داى ازو الحمراء B . لما طريقة Jansen واخرون (١٩٤٩) تعتمد على تقدير مركب اوكس نيتروفنينيل المنفرد من الوكسى نيتروفنينيل اسيتاب بفعل الاسيتابل استريز من الموالح . لقد وضع Beggs ومعاونوه عام ١٩٥٨ طريقة لقياس الكولين استريز الموجود في الخلايا والبلازما على اساس التغير في الامتصاص الفوئي لصبغة مركب البروموثيمول بلو كنتيجة لانتاج حمض الخليك من الاسيتابل كولين . لقد قام (١٩٥٦) كلين . لقد قام (١٩٥٦) كلين . المتصاص الفينول .

٢ – التقدير اللوني للاسيتايل كولين :

قام ۱۹٤٩) Hestrin) بقياس وتقدير الاسيتايل كولين الباقى اى الذى لم يدخل فى التفاعل لونيا عند تمام التفاعل الانزيمي فى وجود زيادة من ايون الحديديك فان اللون البنفسجى لمركب Ferric acethydro - xamate (الاسيتايل كولين + هيدروكسيل امين) (تفاعل الحي يقلس على موجة ٥٤٠ ميكرون . استرات الاحماض الكربوكسيلية وبعض المواد الاخرى قد تتج لون بنفسسجى ومن ثم تتداخل مع هذه الطريقة .. يمكن ايضاح معادلة هذا التفاعل فى الاتى :

٣ - دلائل الوسيط الكيميائي الداخلية

تم وصف الطريقة اللونية بواسطة N۹۵۸ (Kramer & Gamson) لقياس نشاط الكولين استريز على اساس أن الطريقة تتطلب استخدام وسيط كيميائي يعطى لونا بعد التحلل الانزيمي وهذه الجواهر الكشافة الملونة ذات التركيب الثائي :

 \times ، Y مجموعات احلالية مختلفة في حلقة الكوينويد (Δ) او حلقة البنزويد B بينما قد تكون مجموعة ميثيل CH3 - أو أى مجموعة اخرى . التفاعل الانزيمي للاندوفيتيل اسيتات كما يلى : O

$$0 = N = N - C - CH_3$$
 $0 = 0 + O - C - CH_3$
 $0 = 0 + O - C - CH_3$
 $0 = 0 + O - C - CH_3$
 $0 = 0 + O - C - CH_3$

* * تنشيط مثبطات الكولين استريز :

* أ - طرق التنشيط:

كان يقتصر امتخدام طريقة تثبيط الزيم الكولين استريز لتقدير مخلفات المبيدات على المركبات الفوصفورية العضوية التى تستخدم او لها المقدرة على التاثير على الانزيسم خسارج الخلايا الحية invitro بعد ذلك تم الكخف عن طرق كيميائية لتنشيط المبيدات التى لا تملك هذه الخاصية حتى تصبح قادرة على تتبيط الانزيم . ولقد كان Giang & Hall الذين الاوائل الذين الواحد ان البارائيون يتحول بواسطة حمض التنزيك المدخن البارد الى مثيط قوى للكولين استريز . Fallscher & ماء البروم المخفف (& Fallscher للم بارا اوكسون مع ماء البروم الحفف (& Shacher Track) الى بارا اوكسون مع ماء البروم الخفف (& (NBS)) الى ان الملاثيون وغيره من الثيونوفوسفات تتحول الى جلات وق الكورمة وجسرام عند رشسها بمركب (NBS)

اشار Casida ومعاونوه (۱۹۰۲) الى ان مركب الشرادان ينشط كيميائيا ويتحول الى مثبط وقوى للانزيم من خلال الاكسدة بواسطة البرمنجنات المتعادلة . لوحظت تفاعلات ماثلة عدد تخضين المركب مع شرائح من الكيد او النسيج النبائي . بعض مبيدات الفوسفورثيونات التى لا تنشط بالبرومين على البارد يمكن اكسدتها بواسطة بيرينزويك أو بير اسبتيك اسيد مخت ظروف خاصة (۱۹۹۰ - ۱۹۹۰) . وقد اقترح بومان وكاسيدا (۱۹۹۷) مسار تخول مبيد الفورات الى مشتق اكسيجيني كما في المعادلات التالية :

* ب - تنشيط بعض المبيدات الحشرية :

يوضح الجدول (۲) قيم التركيزات المثبطة النصفية 1₅₀ لمعض مثبطات الكولين استريز من مختلف المصادر عندما قدرت بطريقة قياس فرق الجهد . ثبت ان التأثير التاكسدى لماء البرومين وحمض فوق الخليك على الدبازينون والايثون متشابهين كما اتضح ان تأثير حمض فوق الخليك وفوق البخليك اسيد في تنشيط الفورات متكافئة . يثبط السيفين كولين استريز الدماغ بمقدار ١٠٠ ضعف ما يحدث لانزيم البلازما او الدم . الملائيون والبارائيون المنشط فعال بدرجة الانسان ١٠٠ مرة مثل كولين استريز البلازما في الحصادان . فعالية الفورات المنشط فعال بدرجة . المصادر الاخرى من الكولين استريز .

* جـ - بعض دراسات تنشيط الفورات :

تم اكسدة المبيد الفوسفورى الجهازى الفورات بواسطة حمص فوق الخليك ثم قدرت نوائج الاكسدة بواسطة اسبتكروفوتومترى الاشعة تحت الحمراء والكرماتوجرافي الورقى وكذلك تثبيط انزيم الكولين استريز .. يوضح الشكل (٢) طيف الفورات ونائج اكسدته ومشتق السلفون . والجداول (٣) يوضح فعالية وكفاءة تثبيط الفورات ونوائج التمثيل على انزيم الكولين استريز .

جدول (٢) : قيم التركيز النصف مولر التي تنبط الكولين استريز من المبيدات الفوسفورية او الكارباماتية عندما قدرت بطريقة قياس فرق الجهد .

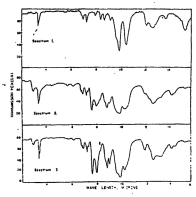
		v, U =	-J · · J	., ,
Cholinesterase	Enzyme	Insecticide	Molar conc. for	Method of
enzyme group	group		50% inhibition	oxidation
Horse plasma	11	Demeton	3.4 x 10-6	None
Human plasma	11		1.1 x 10-6	
Horse plasma	11	Diazinon	5.6 x 10-6	Bromine water
			8.0 x 10-6	Peracetic acid
Horse plasma	11	Di-Syston	2.9 x 10-6	Peracetic acid
Horse plasma	11	Dylox	5.0 x 10-7	None
Human plasma	11		4.1 x 10-7	
Horse plasma	11	Ethion	4.8 x 10-8	Bromine water
			6.0 x 10-8	Peracetic acid
Horse plasma	11	Guthion	2.2 x 10-7	Peracetic acid
Horse plasma	11	Malathion	6.4 x 10-5	Pearacetic acid
Human plasma	11		6.0 x 10-7	Peracetic acid
Horse plasma	11	Parathion	3.2 x 10-6	Pearacetic acid
Human plasma	11		9.1 x 10-9	Peracetic acid
Horse plasma	11		2.2 x 10-6	
Human plasma	11		6.7 x 10-6	
Housefly-head brei	I	Sevin	6.7 x 10-6	None
Bovine erythrocyte	1		5.1 x 10-6	
Horse plasma	11	TEPP	2.0 x 10-6	None
Horse plasma			1.5 x 10-7	Peracetic acid
			1.5 x 10-7	Perbenzoic acid
Human plasma	11	· Phorate	1.5 x 10-7	Peracetic acid
Bee-head brei	I		8.2 x 10-7	Peracetic acid
Housefly-head brei	1		6.2 x 10-8	Peracetic acid
Horse plasma	11	Trithion	2.5 x 10-8	Pearacetic acid
Human plasma	11		3.8 x 10-8	Peracetic acid

Amount of enzyme was chosen so that a Δ pH of 1.5 to 2.0 was attained in 60 minutes at 25°C with no inhibitor present. I50 is the molarity of inhibitor which results in 50°C of the activity of the control.

جدول (٣) : التركيز النصفي بالمولر الذي يثبط انزيم الكولين استريز بالفورات ونوائج تمثيله .

	روي سنيد ،
التركيز بالمولر الذي يحدث ٥٠٪ تثبيط	المركــــب
0-1· × 0, T	. · الفورات
Υ-1. × 1, λ	الفورات المؤكسد
Y-1. × 1, £	فوسفوروداي ثيوات سلفوكسيد
Y-1. × 1,4	فوسفوروداي ثيوات سلفون
Y-1. × 1,0	فوسفوروداي ثيولات سلفوكسيد
٧-۱٠ × ١,٥	فوسفوروداي ثيولات سلفون

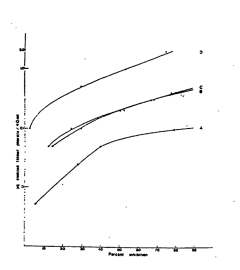
تلعب فترة الأكسدة دورا هاما في مخديد نواخج التمثيل والاكسدة وقد ثبت ان الاكسدة حتى ٦٠ دقيقة باستخدام مخلوط من فوق اكسيد الايدروجين وحامض الخليك الثلجي وخلال هذه الفترة لا يحدث اي فقد يذكر



شكل (٢) : طيف الاشعة تخت الحمراء للفورات (١) والفورات المؤكسد (٢) والفورات غير المؤكسد السلفون (٣) .

* د - مصادر الكولين استريز:

يوضح الشكل (٤) منحنيات تلبيط انزيم الكولين استريز عندما قدرت بالتغير في درجة الحموضة Δ PH للانزيم من اربعة مصادر مع الفروات المنشط بحمض فوق الخليك . ثبت ان التركيز النصفي المثيط $\frac{1}{50}$ ليلازما الحصان (C) وبلازما الانسان (B) تساوى $\frac{1}{50}$ مرار الذباب (A) $\frac{1}{50}$ مرار ولانزيم مـخ نحـل العـل (C) بينـما كانت مع رأس الذباب (A) $\frac{1}{50}$ مرار ولانزيم مـخ نحـل العـل (D) مولر .



شكل (٤) : محنيات تثبيط الكولين استريز المقدرة بطريقة فرق الجهد عند تثبيطها بالورات المنشط بحمض فوق الخليك .

* * استخدام تثبيط الكولين استريز في تحليل مخلفات المبيدات

ثبت قيمة الطرق الانزيمية في الكشف عن اثار العديد من المبيدات والتي يصعب قياسها بالوسائل الكيميائية الاخرى . يجهز المحصول او السلعة الغذائية المتوقع او المشكوك في احتوائها على المبيد وتنقى ويقدر المبيد من خلال مقدرته على تثبيط الانزيم .

* أ - الاستخلاص والتنقية

يتوقف اختيار الطريقة المناسبة للإستخلاص على الطبيعة الكيميائية للمبيد ووجود المواد المنتناءات المنسلة والطريقة المستخدمة في قياس نشاط الكولين استريز . مع القليل من الاستئناءات يجب ان تستخلص العينة وتنظف قبل ان تصبح صالحة للتقدير بطريقة التثبيط الانزيمي . وكذلك يجب ان يحتوى المستخلص على جميع المثبط في العينة مع اقل كمية ممكنة من المواد المتداخلة "روينت خلو العينة منها . كما يجب ان تكون عينة التحليل ممثلة للمادة معل الاختبار والتقدير .

* ب - مميزات طريقة الكولين استريز

من بميزات استخدام طريقة تنبيط الزيم الكولين استريز لتقدير مخلفات المبيدات الفوسفورية العضوية (١) الحساسية الزائدة بشكل كبير عن الطرق الكيميائية الاخرى ، (٢) ملاَّءمة الطريقة خاصة اذا كان المبيد يتحول في النبات منتجا نواخج تمثيل ذات كفاءة تنبيطية عالية . ومن عيوب الطريقة انها تفتقر يالي الخصوصية حيث لا يمكن من خلالها التفرقة بين الانواع المختلفة من المتبطات خاصة مبيدات الآفات .

* جـ - وصف مختصر لبعض الطرق المتخصصة

١ – طرق قياس فرق الجهد

استخدم Giang & Hall (۱۹۹۱) في البداية طريقة فرق الجهد بنجاح لتقدير Tepp في البداية طريقة فرق الجهد بنجاح لتقدير In Vitro والبارا اوكسون وغيرها من المبيدات الفوسفورية العضوية التي تعمل كمشطات خارجية على تتبيط الطريقة غير مناسبة لمبيدات الثيونو والداى ثيو فوسفات بسبب مقدرتها الضعيفة على تتبيط الانزيم خارجيا . لقد استخدمت طرق كيميائية لتنشيط مثل هذه المبيدات وتخويلها الى مركبات عالبة المقدة على التنبيط .

تذاب المواد القياسية ومستخلصات العينة في مذيب عضوى مناسب وتوضع في كأس سعة ١٠ مليلتر يحتوى على ٥٠ ميكروليتر جليسرول . يتم تبخير المذيب العضوى بواسطة تيار هواء داقئ وفائدة الجليسرول انه يحفظ المبيد من الفقد بالبخر . يوضع الكأس مع قضيب زجاجي في حمام مائي هزاز مضبوط الحرارة على + 0 م . يضاف ٣ ملليلتر من مخلوط البلازما في المحلول المناظم على فترات ١ دقيقة . البلازما تؤخذ من بلازما دم الانسان او الحصان . يسمح لمخلوط الانزيم والمثبط للامتقرار في الحضائة لمدة ٢٩ دقيقة على ٢٥ م . تقاس حموضة المحلول بواسطة

جهاز قياس الحموضة PH meter وبعد الدقيقة ٣٠ بالضبط بضاف ١ ملليلتر من الاستنايل كولين بروميد لكل كأس . الكؤوس المتبقية تعامل بنفس الطريقة على فترات كل دقيقة واحدة بعد تخضين الانزيم مع الوسيط الكيميائي لمدة ١٠ دقيقة على ٢٥ م . يعاد قياس الحموضة وتسجيلها . التغير في الحموضة Δ Pل للمقارنة يجب ان يقع في حدود ١,٥ - ٢ وحدة من المفادلة التالية :

اذا كانت هناك حاجة لتنشيط المبيد حتى يصبح قادرا على تثبيط الانزيم يحضر محلول طازج من مخلوط يحتوى على حجم 7 من فوق اكسيد الايدروجين مع 9 حجوم من حمض الخليك الثلجي . يسخن 9 مللليلتر من مخلوط الأكسدة لمدة 7 دقيقة على 90 م . بعد اكتمال الاكسدة يغسل حمض الخليلك الثلجي الزائد من البنزين باستخدام محلول كبريتات الصوديوم المشبعة مرتان 1 ملليلتر في كل مرة وثلاثة مرات من الماء المقطر كل مرة 1 ملليلتر كندك . يتم مجفيف طبقة البنزين على طبقة من كبريتات الصوديوم اللامائية وترشح ثم تقدر كما سبق .

٢ – الطريقة اللون

استخدم Archer & Zweig مارية لو (١٩٥٩) طريقة لونية مع الوسيط الكيميائي اندوفينيل اسيتات . وفي هذه الطريقة يكون من الضروري استخدام انزيم كولين استريز المنخ او الدم . تعتمد الطريقة على القياس المباشر للون على ٦٢٥ ميكرون لنائج التحلل المائي للاندوفينيل اسيتات على درجة حموضة ٨- الجدول التالي مقارنة للطرق الثلاثة لتقدير احد المبيدات الفوسفورية .

جدول (٣) : مقارنة لكفاءة ثلاثة طرق للتقدير بالانزيم .

جزء في المليون ppm	الوسيط الكيميائي	الطريقة
۳٥,٠	ايثايل كولين كلوريد	التغير في الحموضة
۳٧, ٥		الكروماتوجرافي الورقي
٣٩,٦	اندوفينيل اسيتات	الطريقة اللونية

قائمة الراجع REFERENCES

Note: Only some of the papers dealing with the specific topic of the inhibition of cholinesterase by organophosphorus and carbamate insecticides are cited. This in no way ignores the important contribution by many other scientists, but an allinclusive bibliography does not fall within the scope of this chapter.

Aldridge W. N. (1958). Biochem. J. 54, 442-448.

Ammon, R. (1988d). Pflügers Arch. Ges. Physiol. 233, 486.

Archer, T. E. and Zweig, G., (1959), J. Agr. Food Chem. 7, 168-181.

Archer, T. E. and Zweig, G., Winterlin. W., and Francis, K. (1963), J. Agr. Food Chem. 11. 58-63.

Augustinsson, K. B. (1957). In "Methods of Biochemical Analysis" (D. Glick, ed.). Vol. dI. pp. 1-63. Interscience. New York.

Beggs, H. G., Carey, S., and Morrison, D. B. (1958). Am. J. Clin. Pathol. 30.181-186.

Bowman, J., and Casida. J. (1957). J. Food Chem. 5, 192-197.

Carawlay, W. (1956). Am. J. Clin. Pathol. 26, 945-955.

Casida, J. E. (1955). Biochem. J. 60. 487-197.

Casida, J. E. (1956). J. Agr. Food Chem. 4, 772-785.

Casida, J. E. Allen. T. C., and Stahmann, M. A. (1952). J. Am. Chem. Sec. 74.5545.

Cook, J. W. (1955a). J. Assoc. Offic. Agr. Chemists 38, 826-882.

Cook, J. W. (1955b). J. Assoc. Offic. Agr. Chemists 38, 150-152.

Curry, A. N., Kress, L. M., and paylor, R. A. L. (1961). J. Agr. Food Chem. 9, 469-177.

Dale, H. H. (1914). J. Pharmacol. Exptl. Therap. 6, 147-150.

Davies, D. R., and Rutland, J. P. (1950). Biochem. J. 47, 21-22.

Dubois, K. P. (1961). Advances in Pest Control Research 4, 117-151.

Dutch Paten (1953). No. 73307 (September 15, 1958(; Chem. Abst. (1954).48, 7104.

- Fallscheer, H. O., and Cook, J. W. (1956). J. Assoc. Offic. Agr. Chemists 39, 691-697.
- Fukuto, T. R. (1957). Advances in Pest Control Research I, 147-192.
- Gage, J. C. (1961). Advances in Pest Control Research 4, 188-210.
- Clang, P. A., and hall, S. A. (1951). Anal. Chem. 23, 1880-1884.
- Clang, P. A., and Schechter, M.S. (1960). J. Agr. Food Chem. 8, 51-54.
- Hall. G. E. and Lucas, C. C. (1987). J. Pharmacol. Exptl. Therap. 59, 34.
- Hestrin, S. (1959), J. Biol. Chem. 180, 249-261.
- Jansen, E. F., Nutting. M.D.F., Jang. R., and Balls. A. K. (1949). J. Biol. Chem. 179, 189-199.
- Kramer, D. N., and Gamson, R. M. (1958). Anal. Chem. 30, 251-254.
- Lesuk, A. (1949). U.S. Paten 2.475.792 U.S. Patent 2.475.793.
- Metcalf, R. L. (1955). "Organic Insecticides" pp. 251-315. Interscience. New York.
- Metacalf. R. L., Fukuto, T. R., and March. R. B. (1957). J. Econ. Entomol. 50, 838-845.
- Michel, H. (1949). J. Lab. Clin, Med. 34, 1564-1586.
- Miskus, R., and Hassan, S. (19k59), J. Econ. Enfomol. 52, 3530355.
- Pack D. E., ospenson, J., and Kohn. G. K. (1960). Abstr. 188th Meeting Am. Chem. Soc., Atlanta City, September, No. 58. p. 20A.
- Patchett, G. G., and Batchelder, G. H. (1960). J. Agr. Food Chem. S. 54-57.
- Renshaw, R. R., and Bacon. N. J. (1926) . J. Am. Chem. soc. 48. 1726.
- Rithter, D., and Croft, P. C. (1942). Biochem, J. 36, 746.
- Rider, J. A., Moeller. H. C., and DuBois K. P. (1951). Proc. Soc. Exptl. Biol. Med. 76, 427.
- Strehler, E., and Meyer, H. (1952), Helv. Med. Acta 19.555.
- Van Asperen, K., and Dekhiujzen, H. M. (1958). Blochim. et Biophys. acta 25. 603-613.
- Zweig, G., and Archer. T. E. (1958). J. Agr. Food Chem. 6. 9100916.

الفصل السبايع عشير

- استخدام تقدير المناعة في تخليل مخلفات مبيدات الآفات :
 - * مقدمـــة
 - * مميزات تكنولوجيا كيمياء المناعة .
 - * استخدام الطريقة مع المبيدات الكيميائية .
 - * توازن مميزات التحليل بالمناعة .
 - * الاستخدامات في كيمياء المبيدات .
 - * تحليل المركبات التي يصعب تخليلها بالطرق التقليدية .
 - * تمييز المشابهات والمركبات القريبة .
 - * تحليل سوائل جسم الانسان ومعلمات حيوية .
 - * تحليل اعداد كبيرة من العينات .
 - * التحليل السريع او / والميداني .
 - * تحليل نواتج بحوث التكنولوجيا الحيوية .
 - * التوصيات .
 - * صلاحية التحليل بالمناعة .
 - * ادخال التحليل المناعي في معامل التحليل .
 - * اختيار المركبات الاولية للتحليل .
 - * قائمة المراجع

استخدام تقدير المناعة في تحليل مخلفات مبيدات الآفات

Utility of immunoassay in pesticide trace analysis

. Introduction مقدمــــ

تستخدم طرق تقدير المناعة على نطاق واسع في الكيمياء الحيوية وتخليلات الفدد الصماء وكذلك الكيمياء التشريعية ونادرا ما تستخدم في الكيمياء البيئة . والفشل السابق الذي عانى منه الكيميائيون المعنون بعلوم البيئة من عدم الاستفادة من هذه الوسيلة التكنولوجية المتقدمة على نطاق واضح برجع الى الخلفية التاريخية السابقة وليس الى عدم ملائمة هذه التكنولوجيا . وفي عام الائمائية المناسسة Hammock & Mumma المهماء المناسسة المناسسة المناسسة المناسسة في مخلوا المبيدات وعددوا المستوى الاكاديمي والحكومي والمعامل الصناعية . وخلال الحقبة الزمنية الاخيرة بلأ استخدام المستوى الاكاديمي والحكومي والمعامل الصناعية ، وخلال الحقبة الزمنية الاخيرة بلأ المتخلل على المستوى الاكاديمي عائمة المناسسة في مناه المعامل . ونستطيح التوليل المناكل المناكل المناكل المناسسة عني ماذه المعامل . ونستطيح مكملة لطرق التحليل التقليدية في مختلف الجالات . وتقدم هذه الوسيلة نميزات متعددة عما هو السام في الطرق الكلاسيكية المعروفة في حل بعض المشاكل ورمما تكون الطريقة التكنولوجية الصامحة في بعض الجالات في بعض الجالات الاخرى .

وسنحاول في هذا المقال وصف كيفية عمل وتطوير طريقة التقدير المناعى لمخلفات المبيدات وغيرات المسلم المناسبة immuno chemistry مع القاء الضوء على مميزات وعبوب هذه التكنولوجيا مع الاشارة الى البحوث السابقة والحالية التي بجرى في معامل الحشرات والتوكسيكولوجيا البيئية في جامعة كاليفورنيا لتقدير مخلفات المبيدات . وهذه التكنولوجيا ويساطة اسلوب بديل وغير مكلف لطرق التحليل التقليدية .

: Advantages of immunochemical technology كميزات تكنولوجيا كيمياء المناعة

طريقة تقدير المخلفات باستخدام اسلوب المناعة يستخدم بوجه عام فى كيمياء المبيدات ، وتتميز هذه الطريقة بالحساسية والتخصص والدقة نما يحقق مخليل سريع ومناسب التكلفة كما انها قابلة للتطوير بما يتلاءم مع العديد من المشاكل الخاصة بالتحليل .

* استخدام الطريقة مع المبيدات الكيميائية Applicability to pesticide chemicals

التقدير باسلوب كيمسياء المناعسة تمثل الاستخدام السفورى للتكنولوجيا العسيوية
biotechnology وبالرغم من ان هذه الطريقة تمتير طريقة طبيعية physical استنادا الى قانون
فعل الكتلة وليس حيوية bioassays الا انها تستمد حساسيتها الفائقة وتخصصها المالى الى
النظم الحوية biological systems التي تنتج الاجسام المضادة التي سوف ترتبط بالمركبات التي

تملك قابلية كبيرة للارتباط بها . ومن المحتمل ان تستخدم طرق تكوين المناعة لتقدير تركيبات واسعة الاختراف بدرجة تفرق ايا من تكنولوجيات التحليل الاخرى . وحيث ان قابلية الجسم المضاد للمركب المعنى بالتقدير تتوقف على مجموع مختـلف التداخلات الغيـر تكافؤيــة ما con covalent بصبح من الصعوبة بمكان تجهيز الاجسام المضادة للجزيفات الصغيرة . ومن حسن الحظ عدم وجود حدود قصوى لحجم المركبات الممكن تخليلها . وحيث ان مجال مكافحة الأقات تتجه لاستخدام الجزيفات الخلقة المقدة (مثل مثبطات النمو الحشرية الدايفلوبنزيرون والكلور سلفيرون) ونواتج التخم مثل الافيرمكنين والبرونينات مثل توكسينات بكتريا الباسيللس ثورينجينسيز ، يصبح من الأهمية ايجاد طرق مقبولة لتحليل هذه الجزيفات الضخمة .

تخليلات المناعة بجرى عادة في محلول مائي ولذلك يجب ان يكون الجزئ المطلوب مخليله وتقليره ذر ثبات متوسط (على الاقل) في الماء . ومن المثير للدهشة ان الذوبان في الماء نادرا ما يعتبر مشكلة حيث انه حتى المركبات شديدة الحب للدهون Lipophilic غالبا ما تكون ذائبة في يعتبر مشكلة حيث انه حتى المركبات شديدة الحب للدهون Pico عالم عالم المحتود المركبات شديدة القلة في الدوبان يمكن ان تكون في متناول الجسم المضاد في صورة جسيم دقيق micelles أو مع مرافقات الانزيمات الذائبة في الماء والمشاكل المصاحبة لتحليل لمركبات عالية الذوبان في الدهون ترجع في العادة الى ازائتها من الوسط الرتبي بدرجة تقوق المشاكل الناجمة عن الذوبان المطلق . و كفاعدة عامة تستخدم خليلات المناع بدرجة وتقوق المشاكل الناجمة عن الذوبان المطلق . و كفاعدة عامة تستخدم خليلات المناع على هذه الطريقة المدين الموسطة عليلات المناع المركبات المدين يصعب تقديرها بالكروماتوجرافي الفازي السائل ما يضفي على هذه الطريقة المدين المول وبدون استغراب ان تكنولوجيا كيمياء المناعة يمكن ان تستخدم هذه التكنولوجيا نبجاح لتقدير مخلفات معظم مبيدات الآفات لتحفظم ميدات الحالي ومن المتوقع ان تلائم هذه الطريقة للجيل التام من مركب . وبذلك تستخدم هذه التكنولوجيا بنجاح لتقدير مخلفات معظم مبيدات الآفات للتألف في الوقت الحالي ومن المتوقع ان تلائم هذه الطريقة للجيل التالى من المركبات .

* توازن مميزات التحليل Balancing the advantages of immunoassay

فى عام ١٩٧٤ بدأت دراسات فى معامل جامعة كاليفورنيا لتحديد امكانية استخدام تكنولوجيا كيمياء المناعد لتحليل مبيدات الآفات وغيرها من الكيميائيات . ولقد صممت البحوث لتقييم مميزات وحدود هذه التكنولوجيا فى مجال الكيمياء البيئية . والجدول التالى (١) يوضح مميزات وحدود هذه الطريقة . وهذه الممايير ليست قواعد ثابتة حيث يمكن التغلب على المديد من محددات هذه الطريقة باللجوء الى استخدامات مبتكرة لهذه التكنولوجيا المتطورة .

جدول (١) : مميزات وعيوب تكنولوجيا كيمياء المناعة .

العيوب	المميزات
يعتبر تكنولوجيا جديدة في معامل الدراسات البيئية	عام الاستخدام
فائق الحساسية	عالية الحساسية
من الصعب استخدامه في التحليل المتعدد	عالية التخصص
تتفاعل مع المواد المتداخلة .	عالية الدقة
الجواهر الكشافة غير متوفرة	سريعة جدا
مسمياتها غير محددة	قليلة التكاليف
تتطلب عينة كبيرة للتحليل	يمكن تطويرها بدرجة كبيرة

ويجب ان نعيد التذكرة بان هذه الطريقة طبيعية تعانى من نقص تخيل حدوثها واجراءها .
والمشتغل الذى عنده دراسة بهذه التكنولوجيا يستطيع عمل نوازن بين مميزات وحدود التحليل
الخاص بالمواصفات المطلبة ، وهناك بعض البحاث غير قادرين على تحقيق كل مميزات طريقة
التقدير المناعى . ومن الممكن تصميم طريقة تقدير بناعى غير مكلفة ذات حساسية متوسطة
التقدير المناعى عن المخلفات الكيميائية وتطوير هذا الانجاز مع عدم توفر اجهزة متخصصة أو اشخاص
مدرين . والبعض لا يتوقع ان تكون هذه الطرق عالية الحساسية والدقة . وبالرغم من ان طريقة
تقدير المناعة تتفوق في قوتها كطريقة لتحليل المركب الواحد الا أنه يمكن تطويرها وجعلها قادرة
على الكشف عن مجموعة من المركبات (مثل المبيدات الحشرية من مجموعة الآسيل يوريا) أو
مخلوط المركبات (المواد ذات الشاط السطحى الغير ايونية) ولكن هذه التطويرات لا يمكن
ضمان ان مختفظ بهيزة الحساسية العالية

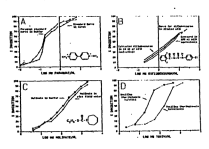
ولقد أكدت سنوات الخبرة العديدة في مجال الكيمياء التشغيصية وزيادة الخبرات في الكيمياء البيئة تعاظم مميزات السلوب البيئة تعاظم مميزات السلوب البيئة تعاظم مميزات السلوب على الارتباط العكسى واللعبيق للجسم المضاد مع المركب مجال التحليل . وحيث ان هذا الارتباط مبنى على مجموع التفاعلات الغير تكافؤية (خاصة التفاعلات الجزيئية الضعيفةالتي تعتمد على القرب بين المجاميع المتفاعلات الفيرة تكافؤية (خاصة التفصص . ومميزات التخصص والحساسية تمكن القائم بالتحليل من اجراء التحليل مباشرة على الوسط الحيوى الخسام

كما في الشكل IA لمبيد الباراكوات في السيوم . وهذه الميزة تسمح بالاستخناء عن بعض خطوات الإستخلاص او التنظيف مما يزيد من سرعة اتمام التقدير وتقليل التكلفة وزيادة دقة العملية . وخير مثال لتأكيد هذه المميزات ما امكن تخقيقه من زيادة كفاءة التحليل مائة مرة في عينات الالبان المطلوب يخهيزها لكل عامل في اليوم مع تقليل التكلفة وزيادة الدقة والحساسية .

وحيث انه طورت العديد من مجاميع المبيدات مثل البيرترويدز ومشتقات آسيل يوريا الحشرية أو سلفونيل يوريا لمكافحة الحشائش ، اصبح من المهم تطوير طرق مخليل حساسة للكشف عن الخلفات ذات الاهمية التوكسيكولوجية . ومن اكفأ الانجازات التي امكن تخقيقها في مخليلات المناعة مع اقل قدر ممكن من خطوات التنظيسف ما مخقق مع مركسب اليوريا دايفلوبنزيرون (الشكل IB) .

وبالرغم من المميزات العديدة للتحليل بالمناعة الا ان فرط العصاسية يمثل نقطة الخوف الكبيرة فهناك احتمال لامكانية الاعتماد على هذا التكنيك لتقليل مستويات المخلفات التى يمكن الكشف عنها . وبالتأكيد هذا الاحتمال صحيح ولكن نفس الخوف ينطبق على جميع التحليلات بالوسائل اعتبه . ومن المضحك انه يمكن تطوير طرق تقدير مناعية حساسة ولكنها ستكون على حساب فقد مميزات السرعة والدقة واقتصادية التكاليف . والميزة الحقيقية لهذا التنكيل تتمثل في امكانياتها في تخقيق مستويات من الحساسية في مجال التوكسيكولوجي مع توفير مجهودات وتكاليف كثيرة . وفي الحقيقة يمكن التحكم في درجة حساسية هذه الطريقة بالمقارنة بالطرق الطبيعية الاحرى .

وجميع التحليلات المناعية تعتمد على قانون فعل الكتلة وكذلك على قياس الجسم المضاد الذى يرتبط بالمركب او الجسم المضاد الحر والمركب . وهذا يقدم للباحث ميزة كبيرة للتصرف وتحرير التكنيك بما يتمشى مع المشكلة= التى يتناولها . وباستخدام نفس الجسم المضاد يمكن



شكل (١) : بعض الامثلة لاستخدامات التحليل بالمناعة immunoassay في تخليل مبيدات الآفات .

للباحث تطوير طريقة ميدانية سريعة أو طريقة خمليل النسبة المحوية للتثبيط في الـ Elisa المتنافسة ممثلة في مقابل لوغاريتم المادة محل التقدير بالنانوجرام / ملليلتر . الرسوم من A الى C توضح المنحنيات القياسية لمادة التحليل في محلول المنظم في مقابل واحد أو اكثر من منحنيات المركب والستى اجريت مباشرة في المادة البيئية أو مستخلصات هذه المادة . الشكل A يوضع تخليل مبيد الباراكوات في سيرم الماشية . هذه النتائج توضح ان اكثر من ٣٣ ٪ سيرم (أو الليمف) يمكن تخليلها للكشف عن الباراكوات بدون تغيير المنحني القياسي . ويمكن تخليل كميات كبيرة من السيرم بعمل منحني قياسي في السيرم او باستخلاص الباراكوات من السيرم . وكان تركيز الانتيجين المغلف ١ ميكروجرام/ملليلتر ودرجة تخفيف الجسم المضاد ١ . ٤٠٠٠ . والشكل B يوضح تخليل الدايفلوبنزيرون (ديميلين) في اللبن الخام ومستخلصات اللبن (الخطوط السادة) . تم استخلاص اللبن بمذيب الا يتايل اسيتات تبعا لطريقة AOAC المعروفة. وتوضح النتائج ان الجسم المضاد قادر على استخلاص الدايفلوبنزيرون من الكريات الموجودة في اللبن بواسطة فعل الكتلة . ولقد ادى اتباع طرق الاستخلاص البسيطة المتنوعة بادخال الجسم المضاد المناسب الى زيادة حساسية التحليل بالمناعة . وأكثر من ٥٠ ٪ لبن اضيفت دون حدوث اختلافات معنوية في المنحنيات القياسية . وكانت الاختلافات داخل التجربة نفسها في حدود ٣ ٪ ووصلت ٥ ٪ بين التجارب وبعضها لعدة شهور . كان تخفيف الجسم المضاد ١ : ١٢٠٠ . الشكل (C) يوضع تحليل مبيد المولينييت في عينات المياه من حقول الارز . وتم اضافة محلول PBS كمنظم لعينات المياه ثم عوملت بالمولينييت ولم تلاحظ اختلافات في المنحنيات القياسية عندما كانت نسبة الماء في العينات ٥٠٪. ويمكن زيادة حساسية الطريقـــة باستخلاص المولينييـــت بخلات الايثايل او التولوين . ثم تركز المستخلصات ويؤخذ المولينييت في البروبيلين جليكول ثم يضاف للجسم المضاد . ويمكن اضافة أكثر من ٥ ٪ بروبيلين جليكول مع الآليزا . وكان تركيز الانتيجين المغلف في ميكروجرام /ملليلتر وتخفيف الجسم المضاد ١ : ٠٠٠ . والشكل (D) يمثل المنحنيات القياسية للتوكسينات المتبلورة للباسيللس التي اجريت في مواد مجهزة . وتوضح النتائج امكانية استخدام طريقة التحليل بالمناعة للتحليل الكمي للبروتينات التي تمثل المواد الفعالة للمبيدات الحيوية ومواد الهندسة الوراثية . وتستخدم هذه الطريقة كوسيلة اضافة حيوية للكشف عن انتاج ومطابقة مواصفات المستحضرات . كان تركيز الانتيجين المغلف (ميكروجرام / ملليلتر وتخفيف الجسم المضاد ١ : ٤٠٠٠ للبكتريا الاسرائيلية و ١ : ٨٠٠ لسلالة كورستاكي . والعديد من الطرق الطبيعية للتحليل تستخدم لتقدير المادة المرتبطة في مقابل الحرة بما فيها جهاز قياس الوميض وقياس العكارة أو استقطاب الضوء او الأشعة المرئية أو الاشعة فوق النبفسجيية والطرق الاسبكتروفوتومترية بالالكترونات والعديد من الطرق الاخرى . وكل من هذه الطرق له مجالات مختلفـــة كثيرة .. وعلى سبيل المثال اذا تناولنا الطريــــقة الانزيمية المدعمة بتحليـــــل المناعة (الاليزا En- (Elisa zyme linked immunosorbant فان هناك العديد من انواع او تحت اقسام (الاليزا) وتعطى اسماء مختلفة على العبوات مع ان الاساس واحد . ومن المؤسف ان امكانية مخفيق تخويرات كثيرة في التكنيك ادى الى خلق تشويش على اساس الطريقة وتكنولوجياتها السهلة . واذا اكتسب شخص خبرة كبيرة في مجال التحليل المناعي سيكون على دراية كافية بغيرها من المجالات الاخرى ، الا ان التسمية نفسها الخاصة بهذا التكنيك ما زالت تخوف وترعب الكثير من القائمون بالتحليل الكيميائي . وترجع جميع الاختلافات في التحليل المناعي على التفاعل العكسي بين الجسم المضاد والمركب . أن تدبير جسم مضاد ممتاز يمكن من تجهيز واستخدام اي من الاصول الموجودة لتصميم طريقة تخليل مناعي للتقدير الكيفي والكمى للمركب محل الدراسة . والاقتراب من هذا الاعجاه في التحليل يؤكد على الكيميائي الالتزام بمحددات نجاح الطرق الاخرى فيما يختص باخذ العينات وتداولها وعجهيزها وكذلك المفاهيم الأساسية للتحليلَ . والالمام بالتعريفات الثلاثة الآتية يمكن من اضافة الاصطلاح كيمياء المناعة الى مهمات القائم بالتحليل :

- الجسم المضاد Antibody احد اقسام بروتينات السيرم التي ترتبط مع الانتيجين .

- الجزئ المحفز Antigen الجزئ (عادة بروتين) الذى يحفز انتاج الاجسام المضادة ويرتبط بها .

الهيبانين Hepatin المركب (غالبا جزئ صغير) الذي يرتبط بالاجسام المضادة ولكنه غير
 قادر لوحده على انتاج الاجسام المضادة .

* الاستخدامات في كيمياء المبيدات Application to pesticide chemistry

الميزان والحدود الخاصة بتكنولوجيا كيمياء المناعة المدونة في الجدول رقم (١) تترجم الى بعض الاستخدامات الحالية في كيمياء المركبات التي ستذكر فيما يلي :

* تعليل المركبات التي يصعب تحليلها بالطرق التقليدية :

من اوضح استخدامات كيممياء المناعة هو تخليل المركبات التي يصحب تخليلها بالطرق التقليدية . وكما هو معروف فان الكروماتوجرافي الغازى السائل GLC يستخدم بدرجة كبيرة مع المركبات المتطايرة (عادة كارهة للماء وصغيرة الوزن) والثابتة في الحرارة والتي لها بعض الصفات التي تمكن من الكشف عنها بواسطة الكاشفات المتخصصة . والكروماتوجرافي السائل عالى الكفاءة HPLC اقل تقييدا ولكنه مازال يعتمد على بعض الصفات المحددة للكشف . والمعايير المذكورة المحاد فيرسح ان التكنيك يعتبر علاه ليست ضرورية لتحقيق تجاح التحليل المناعي ولو ان هناك اتجاه يوضح ان التكنيك يعتبر مكملا للتكنولوجيا الموجودة ويمكن استخدامه ككاشفات عالية الكفاءة (HLPC » . وكما هي المدادة البشرية فائه لا يبدأ بعجرية التكنولوجيا الجديدة الا عندما نفشل التكنولوجيا الموجودة والمستخدمة فعلا ، ولسوء الحظ استخدام تكنيك التحليل المناعي في البناية مع بعض مشاكل التحليل المستعصية . وفي معظم الحالات ثفوق هذا التكنيك لدرجة اعتباره المنقد Savior . ونود الاشارة الى القدم في مدين جملا لتحليل بعض المركبات المستعصية التحليل المناعي في معمل به افراد غير مدربون جملا لتحليل بعض المركبات المستعصية التحليل استاح المركبات المستعصية التحليل عشوب المركبات المستعصية التحليل عقب شديدة الحدا و يعوق ظهور المناعة) فان الفشل في التفدير وعدم النجاح سيكون معوقا لهذه التكنولوجيا .

وفي معامل كاليفورنيا استخدم تكنولوجيا كيمياء المناعة لتحليل مجموعة من المركبات التي يفقتقر يصحب تخليلها بالطرق الكلاسيكية .. ومثال ذلك : مركب الاليثيرين البيرترويدي الذي يفقتقر لوجود مجموعة يسهل الكشف عنها بالكروماتوجرافي الغازي السائل GLC والعالى الحساسية HPLC ، والمبيدات الحشرية من مجموعة الاسيل يوريا ومبيد الحشائش الباراكوات تتطلب اجراء خطوات عديدة قبل الكشف بالد GLC مع ملاحظة أن طريقة الـ HPLC قليلة الحساسية جدا ، ينم كب Triton-X غير متطاير ويصعب استخلاصه وبعطى متحيات عديدة على الـ HPLC . ومن المؤكد أن التركيب والنشاط العالى لمركبات السلفونيل يوريا يوضع أن تكنولوجيا التحليل المناعية تصاديق عديدة مثل هذه التركيات .

* تمييز المشابهات والمركبات القريبة

Discrimination of chirality and closely related compounds

نظرا للتكاليف المتزايدة لمستازمات التحليل والقيود الخاصة بالاعتبارات البيئية قد يقرر البعض ان المركبات التي تباع في الاسواق قد تكون غنية في المراكز النشطة ضوئيا او على صورة كيميائيات نقية . والمركبات الاخرى عبارة عن مخاليط راسيمية والتي يمكن ان تنهار بصور مخلفة في البيئة . ومن ثم تصبح المقدرة على التمييز بين المشابهات الضوئية على مستوى الخلفات في غاية الاهمية . فمركب الاللزين يتكون من ٨ مشابهات ضوئية وهندسية ومن اكثرها فعالية يبولوجيية المشابهات كالى التخصص لكل منابه على حده نما يؤكد مقدرة هذه التكنولوجيا على التعامل مع المشابهات .

وفى مجال كيمياء المبيدات تقوم المعامل بتطوير مركبات ذات صفات طبيعية متماثلة وهذا هو الموقف مع الديميلين وغيره من المركبات الفعالة مثل Bay Sir 8514 . وتيطلب فـصل هذه المركبات تجهيز عمود عالى الكفاءة جدا للـ HPLC . بينما امكن تطوير طريقة تقـدير مناعى يمكن من الكشف عن مجموعة هذه المركبات والتفرقة بين الديميلين وغيره من المركبات القريبة منه حتى التي ظهرت بعد تطوير هذه التكنولوجيا .

* تحليل سوائل جسم الانسان ومعلمات حيوية

Analysis of human body Fluids and as biomarkers

لتقييم درجة تعرض الانسان للسموم يصبح من الضرورى تخليل سوائل الجسم مثل البول والمم . وحيث انت تتجه لايجاد علاقة بين التمرض والسمية توجه الاهتمامات المتزايدة الى تخليل المركبات الصلية ونوانج تعقيلها وعلامات التسمم في الافراد اللذي يتعرضون مهنيا او بيتيا . والتحليل المناعى يناسب التشخيص الاكلينكي وضقيق الحساسية العالية لهذا التكنيك تتطلب مواد حيوية تافهة وقليلة . وعلى سبيل المثال تستخدم طريقة المناعة لتشخيص التسمم بمبيد الباراكوات ، ولقد ثبت امكانية تقدير مخلفات المبيد مباشرة في عينات الدم والبول واللهمف باستخدام التحليل المتاح فرصة المناع وبحساسية شلية تفوق جميع الطرق الاخرى الممروفة ، وسرعة اجراء التحليل تتيع فرصة كبيرة لاجراء دراسات حركية الكيميائيات Pharmacokientic لتشييم خطورة التمرض المهني

* تحليل اعداد كبيرة من العينات Analysis of large numbers of samples

التحليل بالمناعة Immunoassay طريقة غاية في السهولة وقليلة التكلفة مما يجعله اسلوب نموذجي لتحليل اعداد كبيرة من العينات . وهذا الوضع يجعل التحليل المناعي ملائما لاغراض تسجيل المبيدات وكذلك اختبارات النوعية ومطابقة المواصفات القياسية وتقدير المخلفات عندما يكون هناك شك في وجود المركب . وعندما تستخدم الطرق التقليدية للتأكيد تفيد طريقة التحليل المناعي لتقليل السلبيات . وفي هذا المقام تطوير طريقة لتحليل مبيد الحشائش المولينييت " molinate " " حيث ان هذا المركب مفيد جداً في زراعات الارز ولكن اذا انفرد قبل الميعاد المطلوب سيؤدي الى قتل الاسماك . وساعدت هذه الطريقة في تقييم ديناميكية وحركية الموليننيت في زراعات الازر بالرغم من العديد من العينات المطلوب تحليلها لتحقيق هدف الدراسة . ويوضح الشكل IC امكانية اضافة الماء المأخوذ من حقول الارز الى انابيب التحليل المناعي مما يمكن من تقدير درجات انفراد المولينييت في الماء . وتوضح هذه النتائج امكانية تطوير طريقة التحليل المناعي لتقدير المركبات الصغيرة الحجم والمتطايرة والغير ثابتة . والتكنيك يطور بعد الاستخلاص بما يحقق حساسية عالية للكشف عن المخلفات . ولتحقيق التكامل او التنسيق بين استخدام المبيدات مع الاعتبارات الاجتماعية يصبح من الأهمية تطوير هذه المعلمات markers لتقدير الثلوث البيئي بمستويات معينة من الملوثات . وتخليل وجود مبيدات الحشائش الذائبــة في الماء مثـــل الثيوكاربامات والــ 2,4-D ومركب 2,4,5-T ذات اهمية خاصة في برامج استكشاف تلوث الماء السطحي بينما التحليل السريع للتريازين ومركبات الاسيتانيليدات تعتبر مهمة في برامج استكشاف تلوث الماء الارضى .

* التحليل السريع او / و الميداني Rapid and /or field analysis :

تكلمنا قبلا عن امكانية احلال طريقة التحليل المناعي محل الطرق التقليدية في تقدير المبدات ونشير هنا الى ان هناك العديد من الاستخدامات لا تجرى بدقة الا بطريقة التحليل المناعي . وعلى سبيل المثال تقدير المولينت يجرى بصورة سريعة جدا في الحقل دون الحاجة لاية اجهزة او القليل منها المناعي . ويقل المشرف . وقط وهذا يمكن الفلاحون ومسئولي الزراعة من الكشف عن آثار هذا المبيد في المياه المحرف . لاستكشاف الانتشار . وهذا الأسلوب في غاية الاهمية خاصة مع المركبات شديدة السمية مثل البرا كوات والبرائيون . ومن القوائد الاخرى الكشف عن وجود المبيد قبل زراعة النباتات الحساسة الملزاكوات والبرائيون . ومن القوائد الاخرى الكشف عن وجود المبيد قبل زراعة النباتات الحساسة للتشوهات بمبيدات الحشائل للمعينة كما في حالة الترازيبات وكذلك السلفونيل بوريا . ويمكن للتلاحون استخدام هذا التكنيل كلكشف عن الادرية البيطية ومسببات الامراض الحيوانية والنباتية والمبيدات . وهذا يقدم إنجاء جديد في مفهوم تخليل الخلفات باستغلال الامكانيات التي توفرها الاسلوب التكنولوجيا في المكان الميدائي (الحقل) حيث التلوث . كما يقوم بها الفلاحون . وهذا الاسلوب مهم جدا لتجار المجدلة حيث يهمهم اثبات ان اطفافات السامة في المكان المشترك في برامج الاشراف على امان الخلفات .

تحليل نواتج بحوث التكنولوجيا الحيوية

Analysis of products from research in biotechnology

حتى وقت قريب كانت معظم المركبات التي تستخدم في البيغة ولا سباب اقتصادية عبارة عن جزيفات صغيرة نسبيا ذات تركيبات بسيطة . والتكنولوجيا الحيوية وبالتاكيد سوف تغير من هذا الوضع . وعلى سبيل المثال انتجت تكنولوجيا التخمر مركبي الأفيرميكتين Ivermectin ينما التوكسين الخارجي من بكتيا الباسيلس تيورينجينسيز لم يؤخذ الوالاعتبار في المستحضرات الحالية . وهذه المواد شديدة التعقيد بدرجة تفوق المركبات العادية التي يمكن غليلها باجهزة الكروماتوجرافي GLC أو HPLC . وبالتاكيد يمكن غليل هذه الجزيفات المركبات بالوصائل القليدية ولكن اسلوب التحليل المناعي يقدم مميزات كثيرة لتحليل هذه الجزيفات الضخمة والمقددة .

الاهتمام العام في المستقبل القريب لن يقتصر على نواتج التخمر ولكنه سيتعدى ذلك ليشمل المواد الناتجة من الهندسة الوراثية . ومن المؤكد ان معظم المركبات محل العناية ستكون تابعة للببتيدات والمروتينات . ولمثل هذه المركبات تكون طرق التحليل المناعي غير باهرة الفائدة . وفي العام الاخير امكن الكشف عن البروتين السام الذي تفرزه بكتريا BT في النباتات . وما زالت شركة Monsanto تخاول اختبار نفس السم في الحقل بياستخدام انواع قريبة من هذه البكتريا . وتمكن البحاث في جامعة كاليفورنيا من تطوير طريقة مخايل مناعي لبللورات التوكسين الخاص

بسلالات BT الاسرائيلية ، وهذه الطرق تصلح للكشف عن جودة الانتاج ويمكن تخويرها لتقدير مخلفات المبيدات . وفي حالة ما اذا انفردت جينات غريبة في البيئة يمكن بطرق التحليل المناعي الكشف عنها او نواتج تفاعلها مع البيئة ، وهذا يؤكد ان هذه الطريقة تعتبر مكملة للوسائل الورائية . وبما التي تعتص بالكشف عن الجين الحقيقي مما يزيد من فرصة نجاح منتجات الهندسة الورائية . وبما لا شلك فيه ان وسائل التحليل المناعي ستكون مقوفرة وعلى الوكالات المنية الوصول لكيفية استخدام هذا الاسلوب في الكيمياء البيئية وكيفية اجراء تجارب ارشادية وعمقيق القبول الرسمي لهذه الطرق . ومن ثم يمكن تعشيل التحليل المناعي على انه حلقة متكاملة حيث لا يساهم الحصول على نواتج فعالة من التكنولوجيا الحيوية فقط وانما يساهم في الكشف عن هذه المركبات العالم العالم .

* التوصيات Recommendations

بالرغم من ان كيمياء المناعة ليست دواء لجميع الامراض اذا جاز التمبير Panacea الا اند لسوء الحظ انها لم تستخدم على نظاق واسع في كيمياء البيئة خلال العشرون عاما الاخيرة . ومن المهم الاشارة الى اهمية ادخال هذه التكنولوجيا في القطاعين العام والخاص . وهناك العديد من الشركات الخاصة الصغيرة تستثمر هذه التكنولوجيا وسوف مخقق دورا في ادخال واستعمال الطريقة في مجال مبيدات الآفات . وإذا ما مجح التكنيك بكفاءة عالية يصبح في الامكان تعميم الطريقة وانتشارها في التحليلات الكيميائية .

* صلاحية التحليل بالمناعة Validation of immunoassays

لكى تلقى طريقة التحليل بالمناعة القبول كطريقة مخليل يجب معاملتها في البداية كما تعامل الطرق الاخرى وتقارن كفاءتها باى طريقة معروفة ومتداولة ، ومن الأهمية التأكد من مقدرة هذه الطريقة على التقدير الكمى وليس النوعي فقط . ولم تجرى هذه المقارنات للتأكد من صلاحية الطريقة لتقدير اى مركب من المبيدات حتى الآن . ولقد وجد Hisa لمركب الدايفلوبنزييرون (٣ و الطريقة لتعليم طريقة التحليل للناعي وتلك التي الجريت بالد Bisa لمركب الدايفلوبنزييرون (٣ و ٤ على التوالي) ، كما تناول تأثير المادة المجرية على التحليل لمناعي ، والآن توجد مقارنات بين كفاءة هذه الطريقة والطرق التقليمة الاخرى في مجال المبيدات الفطرية ، ومثال ذلك مركبات كفاءة هذه الطريقة والطرق التقليمة والمراوز (١٩٨٦) الى ان الكرمانوجرافي الداني السائل GLC والطرق التقدير مبيد الباراكوات لا تختلف في كفاءتها كرودن (١٩٨٤) الله الكرمانوجرافي المناعي مع عينات التحليل الخاصة بتعرض العمال للمبيد ، يسنما اشار Sedwable معينا شاخل المناعي الفلوريني مع والتحليل المناعي الفلوريني مع المناعي الفلوريني مع مينات التحليل المناعي الفلوريني مع مينات التحليل المناعي وتوضيح الهميتها في الكفف عن المركبات البيولوجية وتلك الناتجة من الهنادسة الدولي لا يوجد لها طرق مخليل طبيعية .

* ادخال التحليل المناعي معامل التحليل

Intorduction of Immunassays in the analytical laboratory

يجب ان يكون لدى الوكالات المعنية بمراقبة المبيدات ومنتجى هذه الكيميائيات خبراء في مجال كيمياء المناعة اذا كان عليهم تقييم طرق التحليل المتاحة في الهيئات الأكاديمية والقطاع الخاص . ويجب ان يعمل الخبراء بروح واسلوب الجماعة وتختفي من مفهومهم اية نزعات فردية . ويلى بعض هؤلاء الخبراء تفهم مشاكل المراقبة والتحليل الروتيني التي بخابه اى مركب بينما يتولى بالاخرون مسئولية ادخال التكنولوجيا الحيوية في الكيمياء . وبعض التوكسيات يسهل ارتباطها بالبروتينات بغرض التحكسيات يسهل ارتباطها بالبروتينات بغرض التحليل ويقوم فريق ثالث بمهمة تنليل صحوبات النواحي الكيميائية وابتكار نواحى جديدة . وهناك هلف هام ومحدد يتمثل في دراسات محديد الموقع المتخصصة للارتباط عبالبحسم المطاد . والمللوب إجراء العديد من الاختبارات او الاقترابات عالية التكلفة للغربلة بين الكيميائية وعليا مناسبة ومفيدة عندما تستطيع صلاحية وكفاءة العلميد من مضادات السيرم لتطوير طريقة تخليل مناسبة ومفيدة عندما تستطيع مناسبة لوقت طويل نظرا للحاجة لتصميم وتخليق الهيباتين المناسبة المهمود على طريقة تخليل مناسبة لوقت طويل نظرا للحاجة لتصميم وتخليق الهيباتين المناسبة من السهل توفيير هذه الإنجاهات في المراحل الملكزة من تطوير هذه الإنجاهات أو كماوت وسيطة مخلقة قباسية على صور مشابهات أو ممالات

ويعتبر الجسم المضاد antibody المكون المحدد للتحليل بالمناعة Immunoassay بصرف النظر عن التصميم . ومن المثير للدهشة انه في المراحل المبكرة من هذا البرنامج كان الهدف هو انتجا الاجسام المضادة ، وقد تركزت كل المجهودات في هذا السبيل . فلو امكن تجهيز الهيباتين Hapten الانتيجين Antigen بسهارة ويسهرات ويسهارة ويسهرات ويسهارة ويسهرات ويسهارة ويسهرات ويسهارة ويسمرات المعتبد من المكن انتاج الاجسام المضادة المباية بواسطة Hammock & Mumma عام ۱۹۸۰ انفق على ان الاجسمام المضادة المتعددة من الاجسام وحسيدة الرجفان Poly clonal اكثر ملائمة وإفضلسية من الاجسام وحسيدة الرجفان Monoclonal للعديد من القديرات . وفي الماضي اعطت الاجسام المضادة المتعددة من الاراب طريقة تحليل اكثر حساسية نما اعطته طريقة الاجسام الوحيدة من الغذي وليس هناك ضمان من ان الاجسام الوجيدة تعطى اختبار اكثر تخصها .

وليس هناك شك في ان تكنولوجيا التهجين Hybridoma مشاكل مخليل الملتاعة في السنوات القليلة القادمة للاسباب التجاوية والعملية . وهناك مشاكل مخليل البيتيدات العديدة المسئولة عن احداث السمية من بكتريا الباسيللس ثيورينجينسيز حيث لا مفر من تكنولوجيا التهجين . ولقد تناقصت تكلفة انتاج الاجسام المضادة الوحيدة بسرعة خاصة في المعامل التي تأخذ في الاعتبار اقتصاديات العملية . ولقد اجرى استخدام العديد من السلالات المختلفة وراثيا من الفقران لابتداء المناعة وكان ذلك متبوعا بغربلة السيرم الخاص وادى هذا الاسلوب الى اثبات انه في بعض الحالات كانت الاجسام المضادة الوحيدة اكثر حساسية من المتعددة .

وقبل اتخاذ قرار استخدام هذا التكنيك يصبح لزاما على البحاث تقدير مدى الحاجة للجسم المضاد الاحادى وعليه ان يطور طريقة غربلة سريعة لعزل الاجسام المطلوبة والتخلص من الغير مرغوبة . وعلى الباحث كذلك ان يتأكد من ان الأهمية الكبيرة القوية للتهجين تكنولوجيا تكمن في تخقيق انتيسيرا متميزة .

وكما هو معروف فان الهيبتينات والليجاندس والاجسام المضادة تمثل الجواهر الكشاقة للتحليل بالمناعة ولكنها يجب ان تتآلف في طريقة تخليل . وهناك طرق عديدة ذات تركيبات مختلفة ولكن تزييف هذا التحليل يحتاج لبراعة فنية وخداع والفنيون اللذين يقومون بهدا الممل من الضرورى ان يكونوا من العاملون في معامل التحليل التي تتناول هذه الطريقة . لأن هذا التكنيك يجب ان يستخدم في مشاكل تخليل حقيقية . في مراحل التعلوير والتعليق يمكن للفني الخبير العمل في النواحى التشخيصية الاكلينيكية مع ان المواد في مجال التحليل والعوامل المحددة له تختلف كغيرا . لذلك يمكن تدريب المشتغل بكيمياء البيئة على اسلوب التحليل بالمناعة او يجرى تنسيق بين فردين يعملان بهذين الفرعين منفودين .

استراتيجيات اخذ العينات وطرق التنظيف وتداول النتائج وايا من العوامل الاخرى في الكيمياء التحليلية لها نفس الاساس سواء استخدام تكنيك GLC-MS أو التحليل بالمناعة والكيميائي المختص بالتحليل يعتبر خير ضمان لنجاح التحليل بالمناعة .

* اختيار المركبات الاولية للتحليل

Selection of initial compounds for analysis

عند ادخال اية تكنولوجيا جديدة يكون من الاهمية بنجاح الاستخدام الاوبلي لهذه التكنولوجيا . لذلك فان الاختيار للمشكلة الاولى التي تتناولها طريقة التحليل بالمناعة من اهم العوامل المحددة . ومن الطبيعي ان عملية الاختيار تختلف من شركة او وكالة اخرى ومع هذا تظل المعايير عامة مأخوذة في الاعتبار . والمركب يجب ان يكون متوسط الذوبان في الماء على الاقل ولا يجب ان يكون معوفا عنه الاتصاق او المسك على السطوح او مواد التحليل . والمركب يجب الا يكون متطاير وثابت في الماء . وعلى الشخص المسئول عن التحليل الالم بالمواصفات الطبيعية وعلى التحليل .

وبالتأكيد يجب ان يمثل المركب اهمية للباحث وليس ان يمثل اهم مشكلة من المشاكل التي عجابه الفريق البحثى . ويبجب ان يكون عدد التحليلات للمركب الواحد كبيراً . اذا كان من المشكن ان تستخدم بيانات التحليل اولا في داخل المعمل الذي تخصل عليها يمكن بخنب الاحباط والتأخير في قبول التكنيك في الوكالات الخارجية . ولدراسة صلاحية الطريقة الجديدة . يجب ان يكون هناك طرق تقليدية جيدة ومعترف بها للمركب نفسه . ومن حسن الحظ ان العبد من الجهات والمعامل في المجالات الصناعية وغيرها اصبحت تستجيب لأصداء هاذاك التكنيك الجديد .

References قائمة المراجع

- B.D. Hammock and R. O. Mumma, Recent Advances in Pesticide Analytical Methodology, p. 321. American Chemical Society Publications, Wahsington D. C. (1980).
- S. I. Wie, A. P. Sylwester, K. D. Wing and B. D. hammock, J. Agric. Food Chem. 30, 943-948 (1982).
- 3. S. I. Wie and B. D. hammock, J. Agric. food Chem. 30, 949-957 (1982).
- S. I. Wie and B. D. hammock, J. Agric. food Chem. 32, 1294-1301 (1984).
- M. M. kelley, E. W. Zahnow, W. C. petersen and S. T. Toy, J. Argic. Food Chem. 33,k 962-965 (1985).
- A. I. Aronson, W. Beckman and P. Dunn, Microbiol, Rev. 50, 1-24 (1986).
- J. J. langone and H. Van Vunakis, Res. Commun. Chem. Pathol. Pharmacol. 10, 163-1717 (1975).
- 8 . S. I. Wie and B. D. Hammock, Anal. Biochem. 125, 168-176 (1982).
- K. D. Wing, B. D. Hammock and D. A. Wustner, J. Agric. Food Chem. 26, 1328-1333 (1978).
- 10. K. D. Wing and B. D. Hammock, Experientia 35, 1619-1620 (1979).
- J. Van Emon, B. D. hammock and J. N. sEiber, Anal. Chem., 58: 1866-1873 (1986).
- 12. D. Fatori and W. M. hunter, Clin. Chim. Acta 100, 81-90 (1980).
- 13. T. Levitt, Lancet 8033, 358 (1977).
- Z. Niewola, S. T. Walsh and G. E. Davies. Int. J. Immunopharmac. 5, 211-218 (1983).
- D. F. rinder and J. R. Fleeker, Bull. Environ. contam. Toxicol. 26, 375-380 (1981).
- S. J. Huber and B. Hock, Z. Pflanzenkrankh, Pflanzenschutz 92, 147-156 (1985).
- C. D. Ercegovich, R. P. Vallejo. dR. R. Gettig. L. Woods, E. R. Bogus and R. O. Mumma, J. Agric, Food Chem. 29, 559-563 (19981).

- R. P. VAllejo, E. R. Bogus aqnd R. O. Mumma, J. Agric, Food Chem. 30, 572-580 (1982)
- 19. K. W. Hunter and D. E. Lenz. Life Sci. 30, 355-361 (1982).
- A. A. Brimfield, D. E. lenz. C. Graham and K.W. Hunter, Jr., J. Agric. Food Chem. 33, 1237-1242 (1985).
- S. I. Wie, R. E. Andrews, Jr., B. D. Hammock, R. M. Faust and L. A. Bulla, Jr., Appl. Environ. Microbiol. 43, 891-894 (1982).
- S. I. Wie, B. D. Hammock, S. S. Gill. E. Grate, R. E. Andrews, Jr., R. M. Faust, L. A. Bulla. jr. and C. H. Schaefer, J. Appl. Bacteriol. 57, 447-454 (1984).
- P. Y. K. Cheung and B. D. Hammock, Current microbiol, 12, 121-126 (1985).
- P. Y. K. Cheung and B. D. Hammock, Appl. environ. Microbiol, in press.
- 25. T. R. Roberts, Trends Anal. Chem. 4, 3-7 (1985).
- J. M. Van Emon, J. N. Seiber and B. D. Hammock, Bioregulators for Pest Control. p. 307, American chemical Society Publications, Washington D. C. (1985).
- W. H. newsome and J. B. Shields, J. Agric. Food Chem. 29, 220-222 (1981).
- 28. W. H. Newsome, J. Agric. Food Chem. 33, 528-530 (1985).
- 29. W. H. Newsome, Bull. Environ. Contam. Toxicol. 36, 9-14 (1986).
- M. Schwalbe, E. Dorn and K. Beyermann, J. kAgric, Food Chem. 32, 734-741 (1984).
- 31. j. Vinas, Pure & Appl. Chem. 57, 577-582 (1985).
- R. M. Roe, P.Y.K. Cheung, B. D. hammock, D. Buster and A. R. Alford, Bioregulators for Pest control. p. 279, American Chemical Society publications, Washington D. C. (1985)

الفصل الثامن عشر

- التقييم المناعي للكيميائيات الزراعية :
 - * مقدمــــة
 - * الانجازات
 - * المنتجات التجارية .
 - * النقاط المثيرة للمشاكل .
 - * الآفاق المستقبلية .
 - * قائمة المراجع

التقييم المناعي للكيميائيات الزراعية

Immunological assays for Agrochemicals

. Introduction مقدمــة

هناك حاجة ملحة لايجاد طرق بسيطة قليلة التكاليف ذات كفاءة عالية لتقدير الكيميائيات الزراعية وغيرها من المواد الغربية نظرا لزيادة تكاليف التحليل وتعاظم دور الاعتبارات البيئية . وتقدم طرق التقدير المناعى هذه المطالب والمميزات . وتستخدم هذه الطرق بشكل روتينى فى المعامل لتقدير الجزيئات الصغيرة كالهورمونات والادوية . ونظرا لبساطة الطرق المناعية اصبحت شائعة فى عيادات الاطباء الخاصة والمكاتب والمنازل . وسنحاول فى هذا المقال توضيح امكانية استخدام هذه الطرق فى عيادات على وتقدير الكيميائيات الزراعية (مبيدات الحشائش – المبيدات الحشوية - المضادات الحيوية المحرضات النابية – المواد الغربية) والطرق المتاحة على نطاق تجارى ومستقبل التكنيك .

ولا يختلف التقييم المناعى عن اى تفاعل كيميائى اخر . فالجوهر الكشاف A يتفاعل مع البروتين B ليعطى المتجه AB . والبروتين B ما هو الا مادة مخلقة حيويا (الجسم المضاد) ذات خواص ارتباطية متميزة لارتباطها مع المادة A . تكوين الجسم المضاد عبارة عن عملية مزدوجة الاطوار الأولى بشمل الجزئ المسغير الذى يقدر (الهابتين Hapten) يثبط بجزئ المناعة الاكبر كثيرا بمادة البروتين . والنائج يحقن في عائل حيواني الذى حمل استجابة مناعية تتمثل في تخليق اجسام مضادة ذات صفات مختلة فرمتمددة الاتقسام) بعضها موجهة ضد الهابتين . وفي المقابل يمكن تطوير جسم مضاد وحيد الأوجه monocional متخصص باستخدام مزرعة خلايا في الخارج To vitro مضادة وحيد الأوجه المختلة من مواد عالية الدوام مما يمكنها الخارج To vitro المخال من ناظهار النشاط حتى بعد فترات طويلة من التخزين . ومن اول طوق التقييم المناعى لمكيميائيات الزراعية تلك التى طورها Langone and vunakis عام ١٩٧٧ لمبيد الديلدرين . ولقد اختبر حديثا الجسم المضاد للديلدرين واثبت ارتباطا قويا مع الديلارين بعد ١١ سنة من التخزين (المرجع الناك).

وبالرغم من ان طرق التحليل تختلف فيما بينها الا ان كل طريقة تتميز بتكوين معقد خاص من الهابتين مع الجسم المضاد . وهذا يمكن التأكد منه بقياس الانواع او المركبات الغير متفاعلة بدرجة تعتمد على تصميم التقييم . وبذلك يتضمن التقييم المناعى خطوتان : مخضين اولى للجسم المضاد مع المركب الكيميائي تحت الاختبار متبوعا بتفاعل ثانى لتقدير درجة تكون المركب الابتدائي . والتقييم المناعى المشمع (RIA) يتضمن ادخال المادة المشمة (الايدروجين ٣ ، الكربون ١٤ ، البود ١٤٥٥ في الجوهر الكشاف المماثل تماما للهابتين تما يمكن ويسهل من تقديره كميا ومن الممكن استخدام التقييم المناعى الانزيمى المدموج مع الجسم المضاد المشعع حيث يرتبط Horseradish المضادة الموجهة ضد الهابتسين . والانزيمات البيروكسيديز Horseradish والقوسفاتيز القلوى من اكثر الانزيمات استخداما حيث ترتبط مع الجسم المضاد الثاني . والاجسام المضادة للهابتين Anti-hapten الدى لم ترتبط بعد التحضين مع العينة مسموح لها ان تكون معقد مع الهابتين وتتحول الى حامل بروتيني يدمص على وسط صلب (تقييم غير متجانس) . ودرجة هذا الارتباط تقدر بالاضافة المتنابعة لمعقد الانزيم مع مضاد الجلوبيولين المعلم والوسط الملون ثم يقدر ناخ التفاعل بطريقة سكتروفوتومترية ضوئية . ويطلق على هذا النوع من التقييم بالد-Eli . ويطلق على هذا النوع من التقييم بالد-Eli . ويعلق على هذا النوع من التقييم بالد-تاناعة وهي تتطلب في الغالب ٢٤ ساعة لاعطاء بيانات كمية . اما الطرق الوصفية الغير متجانسة تستغرق عدة دقائق فقط . وحديثا امكن تطوير طرق تقييم متجانسة للكيميائيات الزراعية تتطلب عدة ثواني قليلة لاتمام التقدير .

: Accomplishments الانجازات

لتوضيح الانجازات يكفى ان نشير وباختصار الى البحوث المنشورة وسيتأكد القارئ مدى الانجازات العظيمة فى صناعة الكيميائيات الزراعية ولكن هذه النجاحات لم وربما لن تنشر . والجدول رقم (١) يوضح الكيميائيات التى طور لها تكنيك التقييم المناعى موضحا فيه الحدود الدنيا للتقدير ونوع الجسم المضاد وطريقة التحليل ومصدر المرجع ويتضمن الجدول العديد من الهرونات النابية والمادة الغرية دايوكسين وجميع هذه المواد ذات اهمية زراعية .

وهناك اعتبارات هامة فيما يتعلق بهمستوبات المضادات الحيوبة التى قد توجد في اللحوم والمنتجات الغذائية . والمضادات الحيوبة يصعب تقديرها بالوسائل الكلاسيكية وقد امكن تطوير طرق تقييم مناعي لعدد من المنتجات (جدول ٢) ولقد قامت بعض الشركات بعمل طرق لبعض المضادات الحيوبة التى تنتجها وسهلت من مهمة استخدام هذه الطرق على النطاق المنزلي والآن يتوفر في الاسواق المديد من مجموعات التشخيص على النطاق التجارى . ومن المعروف ان المصرات النباتية تسبب خسارة كبيرة تقدر بملايين الدولارات ومن هنا تتمثل اهمية الكشف المكر وتعريف هذه المسببات في اتخذا القرارات الخاصة بالسيطرة على الآفات PM (. والمسببات المرضية ذات برونيات متميزة المواصفات و / أو تركيبات انتيجينية خاصة يمكن تقديرها خلال الطرق المناعية والجدول ٢) يوضح بعض المسببات المرضية التي ته تطوير تقييم مناعي لها .

: Commercial products المنتجات التجارية

اظهرت العديد من الشركات اهتماما كبيرا بالتشخيص المناعى ولكن قليل منها تمكن من تطوير منتجات تجارية فى هذا المجال . ومن الواضح ان المؤسسات الصناعية تفضل ايجاد طرق تقييم مناعى للمركبات التى تنتجها ويكون استخدامها قاصرا على المهام الداخلية فى الشركات المنتجة ومن المؤسف عدم وجود رغبة لديها لتسويق المنتجات التشخيصية . وفى الوقت الحالى قامت شركتان بتسويق مجاميع اختبار بينما الشركات الاخرى تقوم بتطويرها . وتقوم شركة Idetek, Inc. في المحسام المقادة الوحيدة الامريكية بتسويق الاجسام المضادة الوحيدة "monoclonal" للتقدير الكمي لبعض الهورمونات البياتية مثل الاندول المضادة الوحيدة "monoclonal" لتقدير الكمي المجسام المسيد الزياتين ، الليهيلور وناتين ويوسيد الزياتين ، الليهيلور وناتين ريوسيد (المرجم رقم ٧٧) . وهذه الطرق الانزيمية المناعية Elisa تتمكن من تقدير كميات في حدود ٧٠ - ٥٠ مول المركب اندول ٣٠ - حدود ٢٠ - ٥٠ مول المستري مفاد الموجد المسيد مثيل استريقيل مفاد الموجد الأوجه الميتيك أسيد ميثيل استريقد في حدود ٥٥ - ١٠ مول ١/ ملليلتر . وفي هذا الخصوص لا لا يتميز بدوا ان لها ميل تخصصي للسلسلة لا يتميز بربط فالمروز الدول المواد الموجد الأوجه والقطرة التي تربط البروتين الحامل مم الهابتين .

ولقد قامت مؤسسة Granite Division-Environmental Diagnostics Inc. في ولاية برانجون بامريكا بتسويق وحدات اختبار للكشف عن الكيميائيات الزراعية على صورة شرائط سريعة Quick-cards مع الجواهر الكشافة (الجسم المضاد والاوساط للازبة للازبه). وتحتوى الشرائط على جوهر كشاف يغير اللون في حالة وجود المركب الكيميائي تحت الاعتبار. وهذا الاسلوب يتطلب عدة دفائق فقط ويعتبر شبه كمى Semi-quantitative ويوضح ما اذا كانت المينة محتوى على مستوى اعلى من الحد المعين وليس كميته بالضبط . ونظر لبساطة وثبات طريقة الشرائط بمكن استخدامها بشكل واسع لاختبار الكشف الروتيني على عدد كبير من العينات. وفي الرقت الحالي توجد هذه الشرائط في الاسواق للكشف عن المبيدات الباراكوات والبارائيون وكذلك عن ستة مضادات حيوبـــــة (كلورأمفينيكول – جنتاميسين – نيومايسين – سلفا ميثازين – سلفا داي الصول الصويا .

وبالرغم من ان مؤسسة Immunosystems Inc. بولاية بدفورد بامريكا لم تسوق بعد من المنتج الخاص بها الا انها طورت طرق تقييم مناعية متماثلة للعديد من الكيمائيات الزراعية (مرجع ٣). وتعتمد هذه الطرق على التكنيك المعروف EMIT الذي يقيس تأثير ارتباط البحسم المضاد على نشاط الانزيم (جلوكوز - ٦ فوسفات ديهيدروجينيز) المرتبط بروابط مع الهابتين . عندما يرتبط البحسم المضاد في البداية مع العينة الخترية على المركب الكيميائي سوف يحدث ارتباط لبعض الاجسام المضاد في البداية مع العينة المختوبة على المركب الكيميائي سوف يحدث ارتباط لبعض الاجسام المضاد في البداية مع العينة المختوبة بعيدا عن متناول الارتباط بمعقد الانزيم والهابتين . وفي هذا الاسلوب يمكن قياس تركيز المادة على المؤسلة المؤسلة المؤسلة في عمليات التحليل مثل (دوسلة على بعض المشاكل الرتبطة بطرق التقييم الغير متجانسة . على تكريل مثليل المؤسلة بطرق التقييم الغير متجانسة . الصحة في عمليات التحليل مثل الارتباط بالجدر والفسيل المرتبطة بطرق التقييم الغير متجانسة . وحيث ان كثيل EMIT التعلل تعلل توفر اسبكتروفوتومتر لتقدير معدل النفاعل فان جميع الخطوات تقريا تكون آلية .

وهناك العديد من مجموعات التقييم او التنهخيص المناعى لعدد من المعرضات النباتية تخت التطوير. وهذه المواد لم تصمم بهدف البحث العلمى ولكنها استهدفت الاسهام فى الصناعات الدخاصة بالبستة والحشائش النجيلسية والفاكهة . ولقسيد قامت مؤسسة التشخيص الزراعية المحاصدة الإسريكية وحدات متكاملة للكشف عن ثلاثة مسببات مرضية لأعشاب وحلبات السباق هى فطريات البياض واللفحة والتبقع البنى عن طريق تطوير اسلوب الانزيم المناعى Elisa والاجسام المضادة وحيدة الأوجه . ولو تضافرت انشطة ومجهودات الشركات فى تسويق هذه المنتجات لأصبح واضحا وملموسا تواجد طرق سربعة للكشف عن المسببات المرضية .

النقاط المثيرة للمشاكل Probelm areas

يتطلب تطوير الاجسام المضادة المتخصصة مع الهيباتين خطوتان رئيسيتان : الاولى يتمثل في الازواج Coupling للجزئ الحمامل للانتيجين بالهيباتين من خلال القنطرة ، والثاني نظام حقن الازواج الاجسام المضادة . وكلا الخطوتان قد يختلفان في مدى الملاءمة لانتاج الجسم المضاد ضد التناسق الجزئي الخاص . ومن الثابت أن بعض الجزئيات الحاملة للجيئات المناعية (مثل البيومين سيرم البقر – الهيموسيانين – واليومين البيض اكثر ملاءمة عن غيرها عندما ترتبط بالهابتين الخاص المتخدام المتخدام التركيب الكيميائي – الطول الواضع الهناسي) التي تربط الهابتين بالجزئ الحامل الاكبر مخدد التوجيه الخاص للهابتين المادة الحاملة ومن ثم يتأثر تنظيم وتمييز الجسم المضاد للهابتين . والجسم المضاد للاندول آسييك تميز وتنظيم تركيب القنطرة في غاية الاهمية . وفي بعض الحلات وخلال تطوير طريقة التقييم المناع للديو كسين فان الاجسام المضادة المتخصصة القنطرة قد تزال بدون التأثير على التخصص للهابتين . أن نظام وبروتو كول الحقن وعدد وحدات حقن المناعة ووقت جمع السيرم بعد الحقن تغير من حساسية وتخصص الاجسام المضادة .

التقييم المناعى الغير متجانس في غاية التعقيد ويحتاج لوقت طويل ويختلف من فرد لآخر. وفي هذه الطوق يجب ان تلمص الجزيئات على وسط صلب عادة كريات البولى استيرين وصفائح المحجوم الدقيقة ، كما يجب ان تزود بالمواد الناشرة ، ان تسخطم بتركيزات مناسبة ، ان يسمح لها بالتفاعل خلال الفترات المحددة سلفا ، ونظرا للمديد من الخطوات اليدوية والغير متجانسة في المعامل فان النتائج قد تختلف . وحتى نستطيع مد زيادة كفاءة تكرار تعثيل النتائج وتقصير وقت التحليل لا تتوقع تطوير طرق مناعية على نطاق واسع هذا الخصوص .

يجب استغلال اسلوب الخلايا في الخارج In vitro لانتاج الاجسام المضادة حيث ان مجمهيز الجمير المشادة حيث ان مجمهيز الجماد التشادي التجارى . حيوانات التجارب تنتج اجسام مضادة ذات تركيزات وتخصصية مختلفة خلال دورة المناعة . وعلى الجانب

الاخر انه بمجرد تطوير وعزل خط خلوى مناسب يصبح فى الامكان توفير كميات غير محدودة من الجسم المضاد كلما كانت هناك حاجة اليها . واستخدام التكنيك المضاد السيرم المتعدد التكاثر لا يجب ان يرفض ، وبدلا من ذلك يجب تقييم الاسلوب المتوفر لميان اى مصدر من الاجسام المضادة يعطى افضل النتائج . والاجسام المضادة وحيدة الأوجه تحقق ثوابت منخفضة ومن ثم تكون غير مناسبة في بعض التطبيقات.

ربما تكون الصعوبات التى تؤثر على تجارة الكيمياتيات الزراعية سببا فى اقتناع الصناعة باهمية تسويق الطرق التشخيصية للتقييم المناعى . وتطوير وحدات مجمارية للاختيارات مكلفة جدا ولكن التقييم المناعى لن يصبح طريقة روتينية حتى تسوق هذه الوحدات بجماريا . ولسوء الحظ ان ممظم طرق التقييم تطور فى المعامل الاكاديمية ولكنها لم تصل للمستوى التجارى .

: Future thrusts الآفاق المستقبلية

سنوضح في هذا المقام رأينا الشخصى في مستقبل طرق التقييم المناعى للكيميائيات الزراعية بناء على تخفظاتنا السابقة . ونحن تتوقع توسع كبير لاشراك هذه الطرق في المجالين الاكاديمى والصناعي للكشف عن الكيميائيات ومسببات الامراض الاكثر خسامية في البيقة وجميع الاطراف في حاجة الى استخدام التقييم المناعي للتعامل مع المشاكل البيقية لتأكيد صلاحية هذه الطرق . وسيزداد استخدام هذه الطرقة التقييم المتجانس نظرا لكفاءتها العالية في تكرار تحقيق التناج وقصر وقت اجرائها . ويمكن دمج وتكامل طريقة التقييم المناءة الحاملة التقييم المناعي مع غيرها من طرق التحليل الاخرى . والاجسام المضادة المرتبطة بالمادة الحاملة المدعمة الصلبة يمكن استخدامها كاعمدة لركز المبيدات من الحجم الكبيرة من الماء . والمبيد قد يزاح ويقدر بالوسائل الكروماتوجرافية . كما أن الاعمدة الكبيرة يمكن ان تستخدم لتنقية الماء من الملوثات البيدات هو البات هو البات المناعية للمناعية لتحليل المبيدات هو البات كفاتها للكيميائه المناهدة المناعية لتحليل المبيدات هو البات كفاتها للكيميائيون المنبون بالتحليل في انجاه التأكيد على انها وسيلة مكملة ومدعمة للطرق التقليدية المناحة وليست بديلا لها .

نتوقع كذلك استخدام مكتف للاجسام المضادة وحيدة الأوجه وكذلك استخدام الاجهزة المختصة . استخدام التقييم المناعى يتطلب اجهزة بسيطة او لوحات الالوان خاصة في الدول الاقل تقدما حيث ان هذه الدول تعانى نقصا في الافراد المدربون وامكانيات التحليل بالمقارنة بالدول النامية ومن ثم يصبح من المتوقع قبول التقييم المناعي نظرا لانخفاض التكلفة وسهولة اجراء العملية .

ولقد طورت طرق التقييم المناعى لتحليل توكسينات البكتريا من سلالات الباسيللس ثورينجينسس التى تستخدم لمكافحة الحشرات التابعة لرتب حرشفية الاجنحة وذات الجناحين (المرجع ١٥) . ومازالت تخت الاختبار والتطوير مع المبيدات ذات الجزيئات النائجة من الاصول الحيوية . حيث ان هذه الجزيئات يصعب تقديرها بالطرق التقليدية مثل الكروماتوجرافي الغازى السائل ولكنها تتلاءم تماما مع طرق التقييم المناعي . والطرق التكنولوجية الحيوية تسمح بادخال هذه التوكسينات في النياتات وغيرها من الكائنات الحية . وستكون طريقة التقييم المناعي طريقة الاختبار للكشف عن هذه المركبات الجديدة وتقييم ضرر هذه الوسائل الحديثة .

بما لا شك فيه ان معامل التحليل مشغولة كثيرا بتقدير مستوى مخلفات الكيمائيات الزراعية والمركبات الغراعية والمحاجة الملحة من قبل العامة للتحكم في مواصفات البيئة . ولسوء الحظ ان طرق التحليل الكلاسيكية مكلفة للغاية ومختاج لوقت كبير ومحددة التعليق في عدد قليل من الممامل كما أنها تتطلب اشخاص على درجة عالية من التدريب ومختاج اجهزة عالية التطور . وعندما تصبح طريقة التقييم المناعى عملا روتينيا وسريعا وقليل التكاليف سنرى تزايد كبير في مخليل عينات بيئية . وهذا التزايد مرهون بمدى اهتمام الوكالات المعنية بشئون البيئة بتطوير وتعميم اسلوب التقييم المناعى عن الملوثات المختلفة .

جدول (١) : الكميائيات الزراعية التي طور لها طرق التقييم المناعي

لرجع	الطريقة ا.	مضاد السموم المتعدد	حدود التقدير	المادة الكميائية
4	RIA	P	66 pg	Abscisic acid
5	ELISA	P	13 pg	
6	RIA	M	4 pg	
7	ELISA	M	5 pg	
3	EMIT	P	5 ng	Aldicarb
2	RIA	P	700 pg	Aldrin
8	ELISA	P	0.5 ng	Aflatoxin
9	Fluorometric	P	100 pg	2-aminobenzimidazole
10	ELISA	P	215 pg	Atrazine
11	ELISA	P	9.6 ng	BAY SIR8514
9	Fluorometric	P	0.1 ng	Benomyl
12	RIA	· P	1.25 ng	
13	, 14 Immun	odiffusi P 1	ng S-bi	ioallethrin
00	ELI SA P	0.5 ng Bac	illus thuringie	nsi
15	EILISA	105 ng ^a	subs. kursta	ki
15	ELISA	P	220 ng ^a	subs. berliner
19	RIA	P	2 ng	2-(Chlorophenyl)-
		•		isovaleric acid
20	ELISA	P	0.1 ng	chlorsulfuron
21				Cypermethrin
22	RIA	P	13 ng ^a	2,4-D
3	EMIT	P	2.5 ng	
23	ELISA	P	20 ng	Diclofop-methyl
23	Flouorometric		10 ng	
2	RIA	P	150 pg	Dieldrin
3	EMIT	. P	10 ng	
11	ELISA	P	3.9 ng	Diflubenzuron

(تابع جدول – ۱)

Tellisa	المرجع	الطريقة	مضاد السموم المتعدد	حدود التقدير	المادة الكميائية
24 RIA P 4 ng Dimethylallyladenineriboside 24 RIA P 1 ng Dioxin 25 RIA P 25 pg Dioxin 26 ELISA M 1 ng Dioxin 26 RIA P 25 pg Gibberellic acid 27 ELISA P 2 pg Gibberellic acid 27 ELISA P 200 pg Gypsy moth nuclear 28 RIA P 200 pg IAA methyl ester 30 ELISA P 3 pg IAA methyl ester 31 RUA M 94 og IAA methyl ester 31 RUA M 94 og IAA methyl ester 31 ELISA P 0.2 ng IAA methyl ester 32 ELISA M 200 pg Iprodione 34 ELISA P 0.2 ng Maleic hydrazide 35 ELISA P 275 ng Methyl-2-benzimidaxole carbamate	7	ELISA	M 7 pg	Dihydrozeati n	
Adenineriboside 24					rilboside
24 RIA P 1 ng Dioxin 25 RIA P 25 pg Dioxin 26 ELISA M 1 ng Gibberellic acid 26 RIA P 2 pg Gibberellic acid 27 ELISA P 0.01 ug Gypsy moth nuclear polyhedrosis virus 28 RIA P 200 pg 29 RIA P 3 pg 30 ELISA P 3 pg 31 RUA M 94 og 31 RUA M 94 pg 7 ELISA M 200 pg 32 ELISA P 0.2 ng 33 ELISA P 0.2 ng 34 ELISA M 6-100 ppb Iprodione 34 ELISA P 63 pg 12 RIA P 125 ng Metalaxyl 36 ELISA P 275 ng Methyl-2-benzimidaxole carbamate	24	RIA	P	4 ng	
25 RIA P 25 pg 26 ELISA M 1 ng 26 RIA P 2 pg Gibberellic acid 27 ELISA P 0.01 ug Gypsy moth nuclear polyhedrosis virus 28 RIA P 200 pg 29 RIA P 94 pg IAA methyl ester 30 ELISA P 3 pg 31 RUA M 94 og 31 ELISA M 94 pg 7 ELISA M 200 pg 32 ELISA P 0.2 ng 33 ELISA P 0.2 ng 34 ELISA M 6-100 ppb Iprodione 34 ELISA P 63 pg 12 RIA P 125 ng Metalaxyl 36 ELISA P 275 ng Methyl-2-benzimidaxole carbamate 37 ELISA M 1 ug Paraoxon 38					
26 ELISA M 1 ng 26 RIA P 2 pg Gibberellic acid 27 ELISA P 0.01 ug Gypsy moth nuclear polyhedrosis virus 28 RIA P 200 pg 29 RIA P 94 pg IAA methyl ester 30 ELISA P 3 pg 31 RUA M 94 og 31 ELISA M 94 pg 7 ELISA M 200 pg 32 ELISA P 0.2 ng 33 ELISA P 0.2 ng 34 ELISA M 6-100 ppb Iprodione 34 ELISA P 63 pg 12 RIA P 125 ng Metalaxyl 36 ELISA P 275 ng Methyl-2-benzimidaxole carbamate 37 ELISA M 1 ug Paraoxon 38 RIA P 0.5 ng Paraquat	24			_	Dioxin
26 RIA P 2 pg Gibberellic acid 27 ELISA P 0.01 ug Gypsy moth nuclear polyhedrosis virus 28 RIA P 200 pg 29 RIA P 94 pg IAA methyl ester 30 ELISA P 3 pg 31 RUA M 94 pg 7 ELISA M 94 pg 7 ELISA M 200 pg 32 ELISA P 0.2 ng 33 ELISA P 0.2 ng 34 ELISA M 6 ppb Malcic hydrazide 35 ELISA P 63 pg 12 RIA P 125 ng Methyl-2-benzimidaxole carbamate 36 ELISA P 275 ng Methyl-2-benzimidaxole carbamate 37 ELISA M 1 ug Paraoxon 38 RIA P 0.5 ng Paraquat 40 ELISA P	25				
27 ELISA P 0.01 ug Gypsy moth nuclear polyhedrosis virus 28 RIA P 200 pg 29 RIA P 94 pg IAA methyl ester 30 ELISA P 3 pg 31 RUA M 94 og 31 ELISA M 94 pg 7 ELISA M 200 pg 32 ELISA P 0.2 ng 33 ELISA P 0.2 ng 34 ELISA M 6-100 ppb Iprodione 34 ELISA P 63 pg 12 RIA P 125 ng Methyl-2-benzimidaxole carbamate 36 ELISA P 275 ng Methyl-2-benzimidaxole carbamate 37 ELISA M 1 ug Paraoxon 38 RIA P 0.5 ng Paraquat 40 ELISA P 0.1 ng 41 RIA P 7.8 ng Parath	26			1 ng	
28 RIA P 200 pg 1 29 RIA P 94 pg IAA methyl ester 30 ELISA P 3 pg 31 RUA M 94 og 3 31 ELISA M 94 pg 7 5 ELISA M 200 pg 7 6 ELISA M 200 pg 8 6 ELISA P 0.2 ng 8 7 ELISA M 6-100 ppb Iprodione 8 7 ELISA M 6-100 ppb Idrodione 9 7 ELISA M 6-100 ppb Maleic hydrazide 9 7 ELISA M 10 ppb Maleic hydrazide 9 7 ELISA P 125 ng Methyl-2-benzimidaxole carbamate 9 7 ELISA P 10 ng, o.1 ng 9 7 ELISA M 1 ug Paraoxon 9 7 ELISA P 10 ng, o.1 ng Paraquat 9 7 ELISA P 10 ng, o.1 ng Paraquat 9 7 ELISA P 10 ng Paraquat 9 7 Paraquat 9	26				
28 RIA P 200 pg 1AA methyl ester 29 RIA P 94 pg IAA methyl ester 30 ELISA P 3 pg 31 RUA M 94 og 31 ELISA M 94 pg 7 ELISA M 200 pg 32 ELISA P 0.2 ng 33 ELISA M 6-100 ppb Iprodione 34 ELISA M 6 ppb Malcic hydrazide 35 ELISA P 63 pg 12 RIA P 125 ng Methyl-2-benzimidaxole carbamate 36 ELISA P 275 ng Methyl-2-benzimidaxole carbamate 37 ELISA M 1 ug Paraoxon 38 RIA P 0.5 ng Paraquat 40 ELISA P 0.1 ng 41 RIA P 4 ng 43 ELISA P 7.8 ng <	27	ELISA	P	0.01 ug	
29 RIA P 94 pg IAA methyl ester 30 ELISA P 3 pg 31 RUA M 94 og 31 ELISA M 94 pg 7 ELISA M 200 pg 32 ELISA P 0.2 ng 33 ELISA M 6-100 ppb Iprodione 34 ELISA M 6-100 ppb Maleic hydrazide 35 ELISA P 63 pg 12 RIA P 125 ng Metalaxyl 36 ELISA P 275 ng Methyl-2-benzimidaxole carbamate 37 ELISA M 1 ug Paraoxon 38 RIA P 10 ng, o.1 ng 39 RIA P 0.5 ng Paraquat 40 ELISA P 0.1 ng 41 RIA P 7.8 ng Parathion 44 RIA P 20 ng					polyhedrosis virus
30 ELISA P 3 pg 31 RUA M 94 og 31 ELISA M 94 pg 7 ELISA M 200 pg 32 ELISA P 0.2 ng 33 ELISA M 6-100 ppb Iprodione 34 ELISA M 6-100 ppb Maleic hydrazide 35 ELISA P 63 pg 12 RIA P 125 ng Metalaxyl 36 ELISA P 275 ng Methyl-2-benzimi-daxole carbamate 37 ELISA M 1 ug Paraoxon 38 RIA P 10 ng, o.1 ng 39 RIA P 0.5 ng Paraquat 40 ELISA P 0.1 ng 41 RIA P 4 ng 43 ELISA P 7.8 ng Parathion 44 RIA P 20 ng 44 ELISA P 20 ng	28		P		
31 RUA M 94 og 31 ELISA M 94 pg 7 ELISA M 200 pg 32 ELISA P 0.2 ng 33 ELISA M 6-100 ppb Iprodione 34 ELISA M 6 ppb Maleic hydrazide 35 ELISA P 63 pg 12 RIA P 125 ng Metalaxyl 36 ELISA P 275 ng Methyl-2-benzimi-daxole carbamate 37 ELISA M 1 ug Paraoxon 38 RIA P 10 ng, o.1 ng 40 ELISA P 0.5 ng Paraquat 40 ELISA P 0.1 ng 41 RIA P 7.8 ng Parathion 44 RIA P 20 ng 44 ELISA P 20 ng	29	RIA	P	94 pg	IAA methyl ester
31 ELISA M 94 pg 7 ELISA M 200 pg 32 ELISA P 0.2 ng 33 ELISA M 6-100 ppb Iprodione 34 ELISA M 6 ppb Maleic hydrazide 35 ELISA P 63 pg 12 RIA P 125 ng Metalaxyl 36 ELISA P 275 ng Methyl-2-benzimidaxole carbamate 37 ELISA M 1 ug Paraoxon 38 RIA P 10 ng, o.1 ng Paraquat 40 ELISA P 0.5 ng Paraquat 40 ELISA P 0.1 ng 41 RIA P 7.8 ng Parathion 44 RIA P 20 ng 44 ELISA P 20 ng	30	ELISA	P		
7 ELISA M 200 pg 32 ELISA P 0.2 ng 33 ELISA M 6-100 ppb Iprodione 34 ELISA M 6 ppb Maleic hydrazide 35 ELISA P 63 pg 12 RIA P 125 ng Methyl-2-benzimidaxole carbamate 36 ELISA P 275 ng Methyl-2-benzimidaxole carbamate 37 ELISA M 1 ug Paraoxon 38 RIA P 10 ng, o.1 ng 39 RIA P 0.5 ng Paraquat 40 ELISA P 0.1 ng 41 RIA P 7.8 ng Parathion 44 RIA P 20 ng 44 ELISA P 20 ng	31	RUA	M	94 og	
32 ELISA P 0.2 ng 33 ELISA M 6-100 ppb Iprodione 34 ELISA M 6 ppb Maleic hydrazide 35 ELISA P 63 pg 12 RIA P 125 ng Methyl-2-benzimidaxole carbamate 36 ELISA P 275 ng Methyl-2-benzimidaxole carbamate 37 ELISA M 1 ug Paraoxon 38 RIA P 10 ng, o.1 ng Paraquat 40 ELISA P 0.1 ng Paraquat 40 ELISA P 7.8 ng Parathion 41 RIA P 20 ng Parathion 44 RIA P 20 ng Parathion	31	ELISA	M	94 pg	
33 ELISA M 6-100 ppb Iprodione	7	ELISA	M	200 pg	
Second	32	ELISA	P	0.2 ng	
Section Sect	33	ELISA	M	6-100 ppb	Iprodione
12 RIA P 125 ng Metalaxyl 36 ELISA P 275 ng Methyl-2-benzimi-daxole carbamate 37 ELISA M 1 ug Paraoxon 38 RIA P 10 ng, o.1 ng 39 RIA P 0.5 ng Paraquat 40 ELISA P 0.1 ng 41 RIA P 4 ng 43 ELISA P 7.8 ng Parathion 44 RIA P 20 ng 44 ELISA P 20 ng	34	ELISA	M	6 ppb	Maleic hydrazide
36 ELISA P 275 ng daxole carbamate Methyl-2-benzimi-daxole carbamate 37 ELISA M 1 ug Paraoxon 38 RIA P 10 ng, o.1 ng Paraoxon 39 RIA P 0.5 ng Paraquat 40 ELISA P 0.1 ng 41 RIA P 4 ng 43 ELISA P 7.8 ng Parathion 44 RIA P 20 ng 44 ELISA P 20 ng	35	ELISA	P	63 pg	
daxole carbamate 37 ELISA M	12	RIA	P	125 ng	Metalaxyl
37 ELISA M 1 ug Paraoxon 38 RIA P 10 ng, o.1 ng 39 RIA P 0.5 ng Paraquat 40 ELISA P 0.1 ng 41 RIA P 4 ng 43 ELISA P 7.8 ng Parathion 44 RIA P 20 ng 44 ELISA P 20 ng	36	ELISA	P	275 ng	Methyl-2-benzimi-
38 RIA P 10 ng, o.1 ng 39 RIA P 0.5 ng Paraquat 40 ELISA P 0.1 ng 41 RIA P 4 ng 43 ELISA P 7.8 ng Parathion 44 RIA P 20 ng 44 ELISA P 20 ng					daxole carbamate
39 RIA P 0.5 ng Paraquat 40 ELISA P 0.1 ng 41 RIA P 4 ng 43 ELISA P 7.8 ng Parathion 44 RIA P 20 ng 44 ELISA P 20 ng	37	ELISA	M	1 ug	Paraoxon
40 ELISA P 0.1 ng 41 RIA P 4 ng 43 ELISA P 7.8 ng Parathion 44 RIA P 20 ng 44 ELISA P 20 ng	38	RIA	P	10 ng, o.1 ng	g
41 RIA P 4 ng 43 ELISA P 7.8 ng Parathion 44 RIA P 20 ng 44 ELISA P 20 ng	39	RIA	P	0.5 ng	Paraquat
43 ELISA P 7.8 ng Parathion 44 RIA P 20 ng 44 ELISA P 20 ng	40	ELISA	P	0.1 ng	
44 RIA P 20 ng 44 ELISA P 20 ng	41	RIA	P	4 ng	
44 ELISA P 20 ng	43	ELISA	P	7.8 ng	Parathion
	44	RIA	P	20 ng	
8 ELISA P 2.5 ng	44	ELISA	P	20 ng	
	8	ELISA	P	2.5 ng	

المرجع	الطريقة	مضاد السموم المتعدد	حدود التقدير	المادة الكميائية
11	ELISA	P	6.8 ng	Penfluron
21		~~		Permethrin
8	ELISA	P	10 ng	Soluble soy
45	ELISA	M		Surflan
46	ELISA	P	4.8 ng	Terbutryn
47	ELISA	P	1 ng	Triadimefon
22	RIA	P	3.3 ng ^a	2, 4, 5-T
48	RIA	P	15 pg	Zeatin riboside
7		M	7 pg	
49	RIA	P	100 pg	Zeranol

^a Sensitivity expressed as 150.

جدول (٢) : قائمة جزئية بالمضادات الحيوية التي طور لها طرق التقييم المناعي .

مضاد السموم المتعدد المرجع والوحيد حد التقدير الطريقة المضاد الحيوى 50 RIA P 10 pg Chloamphenicol 8 ELISA P 5 ng 8 ELISA P 10 ng Gentamicin 51 RIA P 0.02 units Hygromycin 8 8 **ELISA** P 10 ng Neomycin Penicillin G 52 ---8 ELISA P 10 ng Sulfadimethoxine 8 **ELISA** P Sulfamethazin 10 ng 8 **DELISA** P 10 ng Tylosin

جدول (٣) : قائمة جزئية للمرضات النبياتية التي طورت لها طرق التقييم المناعي .

	المرجع	نہی	المسبب المرم	المرض النباتى
53	Rhizoctonia	Brown P	atch	
53	Sclerotinia homo	eocarpa	Dollar Spot	
53	Phythium spp.	Pythiur	n Blight	
54		Tobac	co Ringapot Virus	

قائمة المراجع

- B. D. Hammock and R. O. Mumma, ACS Symposium Series 136, 321-352 (1980).
- J. J. Langone and H. VanVunakis, Res. commun. Chem. Pathol. pharmacol. 10, 163-171 (11975).
- B. S. Ferguson, Sixth Int. congrelss of Pesticide Chemistry, Poster Session (91986).
- 4. E. W. Weiler, Planta 144, 255-263 (1979).
- 5. E. W. Weiler, Physiol. Plant. 54, 510-514 (1982).
- R. Mertens, B. Deus-Neumann and E. W. Weiler, FEBS Lett., 160, 269-272 (1983).
- 7. Idetek, Inc., San Bruno, CA 94066 USA.
- Granite Division Environmental Diagnostics, Inc., Burlington, NC, USA.
- H. R. Lukens, G. B. Williams, S. A. Levinson, W. B. Dandliker and K. Murayama, Environ. Sci. Technol. 11, 292 (1977).
- 10. S. J. Huber, Chemosphere 14, 1795-1803 (1985).
- S. I. Wie and B. D. Hammock, J. Agric. Food Chem. 30, 949-957 (1982), 32, 1294-1301 (1984).
- W. H. Newsome and J. B. Shields, J. Agric. Food Chem. 29, 220-222 (1981).
- K. D. Wing, B. D. hammock and D. A. Wustner, J. Agric. Food chem. 26, 1328-1333 (1978).
- 14. K. D. Wing and B. D. Hammock, Experientia 35, 1619-1620 (1979).

- S. I. Wie, B. D. Hammock, S. S. Gill, E. Crate, R. E. Andrews, Jr., R. M. Faust, L. A. Bulla, Jr. and C. H. Schaefer, J. Appl. Bacteriol. 57, 447-454 (1984).
- S. I. Wie, R. E. Andrews, Jr., B. D. Hammock, R. Faust and L. A. Bulla, Jr., Appl. Environ. Microbiol. 43, 891-894 (1982).
- P.Y.K. Cheung and B. D. hammock, Current Microbiol. 12, 121-126 (1985).
- 18. P.Y.K. Cheung and B. D. hammock, Appl. Environ. Microbiol., in press.
- M. M. kelley, E. W. Zahnouw, W. C. Peterson and S. T. Toy, J. Agric. Good Chem. 33, 962-965 (1985).
- J. Ohnishi, Y. Nishikawa, Y. Suzuki, T. Matsuda and J. Miyalmoto, Sixth Int. Congress of Pesticide Chemistry, Poster Session (1986).
- M. J. Wraith, E. J. Hitchings, A. P. Woodbridge, E. R. Cole and T. R. Roberts, Sixth Int. congress of Pesticide Chemistry, Poster Session (1986).
- D. F. Rinder and J. R. Fleeker, Bull. Environ. Contam. Toxicol. 26, 375-380 (1981).
- M. Schwalbe, E. Dorn and K. Beyerman, J. Agric. Food Chem. 32, 734-741 (1984).
- W. DeCreef, N. Dekegel and R. Hjamers, Arch. Internat. de Physiologie et Biochimie. 88, B134-B135 (1980).
- P. W. Albro, M. I. Luster, K. Chae, S. K. Chaudhary, G. Clark, L. D. Lawson, J. T. Corbett and J. D. McKinney. toxicol. Appl. Pharmacol. 50, 137-146 (1979).
- 26. E. W. Weiler and U. Wieczorek, Planta 152, 159-167 (1981).
- M. Ma, J. K. Burkholder, R. E. Webb and H. T. Hsu, J. Econ. Entomol. 77, 637-540 (1984).
- 28. W. Pengelly and F. Meins, Jr., Planta 136, 173-180 (1977).
- 29. E. W. Weiler, Planta 153, 319-325 (1981).
- E. W. Weiler, P. S. Jourdan and W. Conrad, Planta, 153, 561-571 (1981).
- R. Mettens, J. Eberle, A. Arnscheidt and E.W. Weiler, Planta 166, 389-393 (1985).

- W. H. Newsome and P. G. Collins, Sixth Int. Congress of Pesticide Chemistry Poster Session (1986).
- Maryland Agric. Exp. Sta. Annual Report (1985) Regional Project NE-115.
- R. O. Harrison, A. A. Brimfield, K. W. Hunter, Jr. and J. O. Nelson, Sixth Int. Congress of pesticide Chemistry, Poster Session (1986).
- W. H. Newsome, J. Agric. Food Chem. 33, 528-530 (1985).
- K. W. Hunter and D. E. Lenz, Life Sci. 30, 355-361 d(1982).
- A. A. Brimfield, D. E. Lenz, C. Graham and K. W. Hunter, J. Agric. Food Chem. 33, 1237-1242 d(1985).
- 38. D. Fatori and W. M. Hunter, Clin. Chim. Acta 100, 81 (1980).
- 39. T. Levitt, Proc. Analyt. Div. Chem. Soc. 16, 72-76 (1979).
- J. Van Emon, B. D. hammock and J. N. Sieber, Anal. Chem. 58, 1866-1873 (1986).
- C. D. Ercegovich, R. P. Vallejo, R. R. Gettig, L. Woods, E. R. Bogus and R. O. Mumma, J. Agric. Food Chem. 29, 559-563 (1981).
- R. P. Vallejo, E. R. Bogus and R. O. mumma, J. Agric. Food Chem. 30, 572-580 (1982).
- A. Y. Al-Rubae, Ph. D. Thesis, The Pennsylvania State University (1978).
- 44. J. F. Brady, M. S. Thesis, The Pennsylvania State University (1984).
- A. H. Kuniyuki and S. McCarthy, Sixth Int. Congress of Pesticide Chemistry, Poster Session (1986).
- A. U. Humber and S. J. Hock, J. Plant Dis. Prot. 92, 147-156 (1985).
- 47. W. H. newsome, Bull. Environ. Contam. Toxicol. 36, 9-14 (1986).
- 48. E. W. Weiler, Planta 149, 152-162 (1980).
- 49. J. P. Duchakel, Ann. Rech. Veterinaires 16, 93-97 (1985).
- D. Arnold and A. Somogyl, J. Assoc. Off. anal. Chem. 68, 984-990 (1985).
- M. A. Foglesong and D. S. LeFeber, J. Assoc. Off. Anal. Chem. 65, 48-51 (1982).

- 52. P. Rohner and J. Nicolet, J. Food Prot. 48, 59-62 (1985).
- 53. AGRI-DIAGNOSTICS Assoc., cinnaminson, NJ, USA.
- C. P. Romaine, S. R. Newhart and D. Anzola, Phytopathol. 71, 308-312 (1981).
- J. Van Emon, J. N. Seiber and B. D. hammock, Sixth Int. Congress of Pesticide Chemistry Poster Session (1986).
- M. Landerlaan, B. Watkins, R. Devivar and L. Stanker, Sixth int. Congress of pesticide Chemistry, Poster Session (1986).
- P. W. Albro. K. Chae. M. Luster, J. D. McKinney, S. Chaudhary, G. Clark, J. Fawkes and J. Corbett, Environ. Health Persp. 20, 247 (1977).
- B. D. Hammock, S. J. Gee, P. Y. K. Cheung, T. Miyamoto, M. H. Goodrow and J. N. seiber, Sixth Int. congress of Pesticide Chemistry, Poster Session (1986).

الفصل التاسيع عشير

- تقدير مركب ايبروديون في الاغذية باستخدام طريقة التحليل المناعي الانزيمي:
 - * المقدمــــة
 - * الطـــرق
 - * الجسم المناعي
 - * مضادات البلازما
 - Plate sensitization *
 - * تخضير العينة
 - * بروتوكول التحليل المناعي
 - التحليل الكروماتوجرافي .
 - * تخضير العينة .
 - * العمود الكرماتوجرافي .
 - GLC *
 - * النتائج والمناقشة .

الفصل العشسرون

- استخدام الأجسام المضادة وحيدة الاوجه للكشف عن اثار المواد الكيميائية :
 - * مقدمـــة
 - * استجابة المناعة
 - * الأجسام المضادة

تقدير مركب ايبروديون فى الاغذية باستخدام طريقة التحليل المناعى الانزيمي

Determination of ipodione in foods by ELISA

لقد تم تطوير طريقة التحليل المناعى (ELISA) وهو اختصار يعنى استخدام الانزيم المرتبط بالجسم المناعى Enzyme-linked immunosorbent وهي طريقة وجد انها قادرة على تقدير المبيد الفطرى ايبرودبون في مستخلص الايثيل اسيتان للأغلية وذلك بدون اجراء عملية تنقية . وذلك عندما تم اختيار 2 سلح كل منهم يعتوى على مركب الايبروديون في حدود 2 مللجم/ كجم. ولقد لوحظ ان اقل نسبة استرجاع كانت 2 كما انه لوحظ ان نسب الاسترجاع المباحثة بطريقة التحليل باستخدام GLC التي GLC التي تستخدم الكشاف من النوع 2 من ناحية اخرى وجد ان نوائج التحلل المائي للايبروديون يعاد ترتيبها بحيث. تكون تفاعلات هذه النوائج متشابهة مع المركب الأصلى (الايبروديون) . وبالنسبة للفاعلية فقد لوحظ ان المبيدات الفطرية مثل vinclozolin والشبيهة بالايبروديون كانت اكثر نشاطا بحوالى 2 الى vinclozolin و مرادي عن الايبروديون .

: Introduction القدمية

ان مركب الايروديون عبارة عن مبيد فطرى بالملامسة وقد تم تسجيله للاستخدام في كندا على عدة محاصيل مختلفة . وقد تم نشر عدة طرق التقدير متبقياته ، ومن هذه الطرق التقدير الكمى باستخدام GLC وذلك بعد اجراء التنقية على الفلوروميل . وعند اتباع طريقة تخليل بديلة للطرق التقليدية فكان الاختيار على طريقة التحليل المناعى بسبب ما حدث بها من تطورات حيث انها طريقة تعتمد على التفاعلات الكيميائية الخاصسة بالاجسسام المناعيسة . وذلك لعسدد مسن متبقيات المبيسدات في الاغلية وذلك مثل مركسب diflubenzauro في اللبن المساويا .

ومند ان وجد ان هذه الطرق تشير الى امكانية التقدير المتخصص باستخدام اقل قدر من العينات ، فان هذا الاسلوب قد تم بحثه بغرض تقديمه وجعله فى صورة ميكانيكية لتحليل عدد كبير من العينات وبتكلفة قليلة .

: Methods الطرق

* الجسم المناعي Immunogen

لقد تم ادماج المركب - 2,4 - dioxo - 1 - imidazo لقد تم ادماج المركب - (3,5-Dichlorophenyl) - 3 (dimethyl - ـ مع بروتين بلازما الانسان وذلك باستخدام مركب - line propionic acid

aninopropyl)] - 3 - ethyl carbodiimide hydrochloride منظم فوسفاتي 0.2 M .

* مضادات البلازما Antiserum

لقد تم حقن ارانب بيضاء من النوع Newzealand بـ ٠,٥ مللجم جسم مناعى في ٠,٥ مللجم جسم مناعى في ٠,٥ مناحل متحدث من المادة الاضافية Freund مع الـ Saline بنسبة ١ : ١ .

* الحساسية Plate sensitization

لقد تم تخضير البروتين الحساس وذلك بتكثيف زلال البيض وذلك بخلطه بتفاعل لا ماثى (Wie and Hammock) وإنحلول المرتبط النائج يؤخذ منه 4 mg/ml توضع مع 4 well وإلى المرتبط النائج يؤخذ منه well (ييكربونات) ذو درجة 40 من اللوح محلول منظم (ييكربونات) ذو درجة 40 م 41 من الخط يوضع على كل well من المرتبع على 42 م لمدة 43 مامة بدها تغسل مرتب مرتب بالماء المقطر . وتخزن على حرارة اقل من العمفر الممورى .

: Sample preparation * تحضير العينة *

يتم اخذ عينة (١٠ جم) ويتم إستخلاصها وذلك بهرسها باستخدام ٤٠ مل من الايثيل استخدام ٤٠ مل من الايثيل اسيتات . ثم يتم ترشيحها ونجعل الحجم النهائي ٥٠ مل . ويؤخذ من ذلك المحلول ويتم وضعهم في البوبة اختبار زجاجية (١٢ × ٧٥ م) ونجعل المحلول في صورة جافة بعدها يذاب الجزء الجاف في DMSO من DMSO .

بروتوكول التحليل المناعي Immunoassay Protocol :

يتم تخفيف بنسبة ٢ . ٣٠٠٠ للمصل المضاد antiserum وذلك باستخدام جيلاتين ر ١٠ ويؤخذ من هذا التخفيف ١ مل ويضاف للمينة . بعد ذلك تضاف في انبوية إختبار تركيزات متدرجة من مركب IPMSO القياسي والمحضر في 2511 من مذيب DMSO . هذه التركيزات تكون في حدود ٢ ر ، ٤ ر ، ٨ ر ، ٢,٢ ، ٢,٢ ، ١٢٨٨ تانوجرام ، ويتم خضين الانابيب بعد ذلك على ٤ م م لمذة ٣٠ دقيقة .

تؤخذ بعد ذلك Wells وتضاف في صورة $^{\circ}$ مكرات وذلك الى wells الموجودة على الالواح السابقة التحضير ، وبعد التحضين على $^{\circ}$ م لمدة ساعة . يتم الغسيل $^{\circ}$ مرات بمحلول ا ($^{\circ}$ من مادة Tween20 . بعد ذلك يضاف $^{\circ}$ مين الخلول الخفف بنسبة $^{\circ}$. Tween20 مادة Horseradis peroxidase والمعلم $^{\circ}$ والمعلم به anti-rabbit وبعد $^{\circ}$ دقيقة على حرارة المعمل فان الالواح تغسل $^{\circ}$ بيضاف $^{\circ}$ $^{\circ}$ 225 $^{\circ}$ من مسادة التفاعل وهد $^{\circ}$ دقيقة من الاضافة الاخيرة لمادة التفاعل وذلك باضافة الاخيرة لمادة التفاعل ومدى $^{\circ}$. O.D من $^{\circ}$ من مادلوان .

التحليل الكروماتوجرافي GLC :

* تحضير العينة Sample preparation

ان مستخلص العينة والمحضر في الايثيل اسيتات والذي تم تخضيره للعمل بطريقة ELISA فانه يتم تبخيره الى درجة الجفاف ثم يتم توزيعة بين ٢٥ مل ماء ، ٢٥ مل دايكلورو ميثان . بعد ذلك يتم الاستخلاص من الطبقة المائية مرة اخرى بـ ٢٥ مل من الدايكلورو ميثان ويتم جمع المستخلصين الاول والثاني ثم يتم تجفيفهم .

* العمود الكروماتوجرافي Column Chromatography

يتم اخمد المستخلص الجاف ۱۰ م مل دايكلورو ميثان ويتم التحليل الكروماتوجرافي على عملى عمل عمل عمل على عمل عمل المدائلة على عمل المدائلة على عمل المدائلة على المدائلة على ملاحظة انه اولا يتم عملية اراحة العمود بـ ٢٠ مل من الداى كلورو ميثان والناتج يتم الاستغناء عنه ثم تتم اضافة الـ ٥ مل من المستخلص السابق للعمود وتتم الازاحة بـ ٢٥ مل من الايثيل اسيات ٢ ٪ في الداى كلورو ميثان والناتج يؤخذ ويجرى له تجفيف والمتبقيات تذاب في ٢ مل تولون للتغدير بواسطة GLC .

: GLC

لقد تم استخدام جهاز Avarian والمتصل بكشاف من النواع N/P ذو درجة حرارة ۲۲۰° م وعمود الفصل كان بطول ۲۰ متر وقطر داخلي ۲۵ر م ومعبأ بمادة السليكا المغلفة بـ ۲۵ر وحدة من مادة DBS وتم حقن العينات بحجم LIU وكان معدل سريان الغازات كالآمي :

غاز الهيليوم ٣٣ سم / ثانية

الهـــواء ١٧٥ مل/ دقيقة

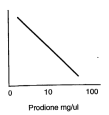
هيدروجين ٥,٥ مل / دقيقة

نتروجين ٣٠ مل / دقيقة

وتم حقن العينة على حرارة ١١٠ م وبعد ٤٥ ثانية تمت البرمجة للحقن على ٢٤٠ م ووجد ان وقت الحيس هو ٥,٣ دقيقة .

النتائج والمناقشة :

في شكل (١) نجد المنحنى القياسي والذي يوضح الملاقة الخطية بين لوغاريتم التركيز للمركب الايروديون وبين الكتافة الضوئية للد wells بعد التفاعل الانزيمي . ووجد ان الملي بزداد من ١٧٧ ر - ٢٠ عندما تما المنحنام البجيلاتين بدلا من bovin serum albumin في التخفيف نما يدل على حساسية التقييم . ووجد ان الله على حساسية التقييم . ووجد ان اللهم اكجم وذلك بناءا على قيم الانحراف القياسي .



شكل (۱): المنحنى القسيساس لمركب الايبروديون بطريقة التحليل المناعى

ونسب الاسترجاع لعدة سلع قد تم تقديرها باستخدام ELISA و GLC وتم ادراجها في جدول . وفي كل الاحوال باستثناء التقدير بالد GLC من الفراولة . فان نسب الاسترجاع قد مجاوزت Λ ٨٥ . ومع تكرار التجارب في حالة عينات الطماطم عندما كانت مختوى على Λ مللجم / كجم فان قيمة معامل الاختلاف Λ Λ باستخدام GLC مقارنة بقيمة Λ Λ باستخدام GLC .

شكل (٢) يبين الاستجابات النسبية لعدة مركبات والشبيهة بالايبروديون .

وقد تم تقدير الاستجابة بتطبيق قيم الكثافة الضوئية المتحصل عليها من التركيزات المختلفة من المركب مقابل لوغاريتم التركيز . فنجد ان المركب رقم (٢) ناتج تعثيل والمركب (٣) عبارة عن ناتج تخلل مائي . وكل منها يعطى استجابات متشابهة للايبروديون . بينما مركب (٨) -3,5 من dichloro aniline في المنافق ومركب (١٠) هو مبنيد الحشائش Procymidone . ومركب (١٠) هو مبنيد الوشاؤ لا يتوقع مركب (١٠) هو مركب عبارة عن مبيد الحشائش Procymidone . ومركب (١٠) هو مركب عن المنافق في البلاد الخارجية استعمالهم على المحاصيل المجلية . ولكن عند استخدام هذه المركبات الفطرية في البلاد الخارجية خاصة على محصول العنب فعن الممكن ان ينتج عن ذلك وجود متبقيات في السلع المستوردة والتى يقاس بطريقة والتي تعلى قيم ذات خطأ كبير عن محتوى هذه السلع من مبيد الايبروديون والذي يقاس بطريقة ELISA لذلك فلابد من اجراء عملية غربلة لهذه الطريقة من خلال معنويتها وأهميتها في تقييم الميدات الفطرية الشبيهة التركيب .

استخدام الاجسام المضادة وحيدة الاوجه للكشف عن اثار المواد الكيميائية

Monoclonal antibodies for the detection of trace chemicals

ان المشاكل المصاحبة للتحليل الكيميائي باستخدام طرق الكرماتوجرافي التقليدية من الممكن المخدد الكشف عن الذر متبقيات المواد العضوية . فمن احدى هذه المشاكل مثلا مجد التكلفة والوقت المستهلك لتحليل كل عبنة الامر الذي يعجب معه والوقت المستهلك لتحليل كل عبنة الامر الذي يعجب معه الإساليب المتبعة وتغييرها . ومن احدى الطوق الحنيئة هي طريقة التحليل المناعي Immunoassay (ويقصد بها استخدام طريقة المناعة) وذلك كاحدى الوسائل التي تقلل التكليل مدة عينات في وقت واحد بطريقة التوترمائيكية . ولقد تم ذلك التطور من العقد الماضية والمتحدام الاجسام المضادة من النوع Monoclonal والتي اقترحت كطريقة مخصصة ولها قدرة الحيارية عالية عن تلك الطريقة الاعبارية والتي تعتمد على استخدام الاحسال المضادة باللضادة باللشادة باللشاعة .

وطريقة التحليل المناعى من الممكن تطويرها بحيث تكون سهلة الاستعمال وتكون في صورة وسيلة حقلية متنقلة وتعطى نتائج سريعة ولها القدرة على الكشف عن المتبقيات في حدود تصل الى اقتل من واحد جزء في البليون ، وهذا الموضوع يشمل الطرق المختلفة التي عملت على تطوير هذا الموضوع يشمل الطرق المختلفة التي عملت على تطوير هذا الاسلوب وذلك من خلال الكشف عن جزيئات عضوية صغيرة وذلك باستخدام التحليل الكافي لم كركب (2,3,7,8-TCOD كمثال .

. Introduction مقدمــة

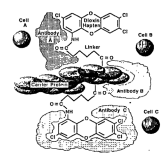
لقد اتضح ان هناك عدد كبير من طرق التقييم المناعى للمبيدات هذه الطرق عبارة عن دراسات توضح ان الاجسام المضادة تستطيع ان تعمل على تكويسن روابط مسع مدى واسع من الجزيئات العضوية الصغيرة . وهى طريقة غاية فى الحساسية وتكلفتها قليلة وسريعة الكشف عن الملوثات . وطريقة التحليل المناعى تعتبر واضحة ومناسبة لتقدير المتبقيات كميا ، وعندما يكون من الصعوبة استخدام طرق الكروماتوجرافى . كما فى حالة الباراكوات والسيبرمشرين أو عندما تكون المركبات المراد تخليلها معقدة وذات نوانج بيولوجية مشتقة مثل السموم الفطريية والافيرمكثين ، أو عندما يراد S-bioallethrin و S-bioallethrin مناسابه واحد فقط مثل dioxin في المداورة المحتوية مشتقة مثل السموم الفطريية والافيرمكثين ، أو

وهنا سيتم استخدام الاجسام المضادة لمركب dioxin كتموذج لتحليل متبقيات المبيدات . فمنذ عشرة سنوات شوهد تطور رهيب في استخدام طريقة التقييم المناعي Map وذلك بسبب ما تتمتع به من اختلافات متميزة عن الطرق الاعتيادية . وهي طريقة تبختلف عن تلك التي تسمى Polyclonal antisera حيث انها غير مكلفة بالاضافة إلى انها تستخدم كطريقة قياسية .

ان اختبارات الاجسام المضادة تعتمد على إستغلال الجهاز المناعى الطبيعي وما يتولد منه من استجابات في صورة تكوين antigens . وفي شكل (١) يتضح المميزات العديدة لاستجابة الجهاز المناعى ، وفي حالة الجزيئات الصغيرة مثل dioxins فانه لا يستجيب لهذا الجسم المضاد اذا حقن بمفرده حيث أنه لا بد من ارتباطه بجزيئات حاملة له وعادة ما تكون هذه الحوامل عبارة عن بروتين . وبجب ملاحظة انه يجب مخديد واختيار اماكن الارتباط وطبيعتها الكيميائية حيث ان لذلك تأثير عليه عليه الجيما المشادة .

: Clonal nature of the immune response استجابة المناعة

ان الصفة الرئيسية لاستجابة المناعة للجسم المضاد هي ظاهرة الإفراز للاجسام المضادة . فنجد أنه في كل الفقاريات فانها مختوى على خلايا ليمفية من النوع بيتا B وهذه الخلايا تعتبر احدى انواع الخلايا المناعية التابعة لجلوبيولين الدم ، وتتميز بوجوه مستقبلات خاصة موجودة على غلاقها الخارجي . كما اننا نلاحظ ان عليها مستقبل واحد بميز لها في عملية ارتباطها باللجسم الغريب . وبعد ان تتم عملية المناعقة Immunization (ادخال اجسام غربية وتكوين اجسام مضادة لها) فان هذه الخلايا التي من النوع بينا B تكون قادرة على ان تتحد مع الاجسام الغربية وصند تلك المرحلة فان هذه الخلايا تفرز اجسام مضادة عند نفس مكان وجود المستقبلات التي تتحد مع الجسم الغرب ، وبالتالي فان تعدد الاجسام مضادة في البلازما تمكس مدى تعدد الخلايا التي افرزت هذه الاجمام المضادة (بمعنى ان كل جسم مضاد يفرز من خلية واحدة) وعموما فانه يمكن توضيح ما سبق في الشكل (۱) .



شكل (١٠) رسم توضيحي للإستجابة المناعية لهابتين الأدلوكسين المرتبط مع البروتين الحامل

يتضح من الشكل ان هناك ٣ أنواع من الخلايا من النوع بيتا B وما تفرزه من اجسام مضادة بميزة لها وذلك في صورة استجابة للجسم الغريب (hapten) وهذه العملية لهذه الانواع من الخلايا تكون موجودة في الحيوان الذى تم تخصينه من هذه المادة (hapten) حيث تلاحظ ان بلازما هذا الحيوان الذى تم تخصينه تحتوى على جميع الاجسام المضادة الملائمة لهذا الجسم المنبوب والذى بالتالي تسمى (مضادات البلازما متعددة الأوجه).

ومن نفس الشكل نجد ان بعض الاجسام االمضادة " C " تفاعل مع hapten بمفرده بينما البعض الاخر B يتفاعل مع البروتين الحامل لهذا الـ hapten والانواع المتبقية من هذه الاجسام المضادة A تفاعل مع الـ hapten أو الرابطة التى تربط بين الـ hapten والبروتين الحامل له أو مع الاثنين معا (hapten + بروتين حامل) . ونجد ان الاجسام المضادة من النوع A فقط هى المزغوب فيها في اجراء عمليات التحليل المناعى وذلك من حيث انها مفيدة من حيث تخصصها في هذا النوع من التحليل ، ويجب ملاحظة ان طرق الفصل الكروماتوجرافي لهذه الاجسام المضادة يعمل على احسداث طرد لها من حيث أنها تسبب تغيير في درجة تخصصها .

كما ان الاجسام المضادة من النوع A نجد ان لها اوجه ارتباط متعددة لترتبط بعدة انواع من الــ hapten بغض النظر عن عمده جزيشات الــ hapten ولكن بشوط ان يكون الوزن الجزيمي لهذا الــ hapten اقل من ٥٠٠.

* الأجسام المضادة وحيدة الأوجه

بعكس ما يحدث في نظام مضادات البلازما المتعددة الاوجه Polyclonal مجدان تخضير الاجسام المضادة التي تم افرازها من خلايا متخصصة في تفاعلها monoclonal فافها لا يمكن فصلها في صورة اجسام مضادة متخصصة عن غيرها من اجسام بروتينية موجودة في البلازما . ولكن من الممكن فصل الخلايا المفرزة لهانة الاجسام المضادة الخاصة بها ، وذلك كما يلى : بعد عملية التحضين فان الخلايا من النوع B يتم ازالتها وفصلها من البلازما وتجعلها تنمو في بيئة وذلك بادماجها في خلايا خاصة بالأورام والتي قد تم عزلها وزراعتها مسبقا ويتم ذلك في الخارج In Vitro معمليا .

هذه الخلايا المدمجة B تسمى بعد زراعتها باسم hybridomas وبالتالى تستطيع ان تنمو وتفرز الاجسام المضادة الخاصة بها . وهذه الخلايا نجد انها تكون مستعمرات تستطيع افراز الاجسام المضادة بصورة موحدة حيث ان كل مستعمرة تكون نائجة من نمو خلية واحدة الامر الذي يتبعه إنتاج اجسام مضادة بصورة متثابهة وموحدة ومتخصصة لكل جسم غريب .

مما سبق نجد انه لابد من استخدام طويقة ELISA لكى نتعرف ونحدد خاصية الارتباط بين الجسم الغريب وبين الجسم المضاد لاستخدامها كوسيلة اساسية فى التحليل المناعى .

ونجد ان اساس التفاعل يعتمد على الفكرة التالية :

نجد ان الانزيم الموجود في هذه الطريقة ELISA يتوزع ويعمل على ربط المركب الحر الموجود بالعينة والمراد تقديره وذلك بالجسم المضاد الذى تم مخضيره سابقا والذى قد تم ادمصاصه على جزيئات بلاستيكية رقيقة لها خاصة الادمصاص . وكمية الجسم المضاد الذى ارتبط بالجسم الغرب يتم تقديره وذلك بكشف النشاط الانزيمي الذى ارتبط بالجسم المضاد . وهي طريقة سريمة وسهلة علاوة على انها طريقة حساسة في التقدير الكمي والتي يمكن استخدامها لمعرفة كمية الاجسام المضادة المتخصصة المرتبطة بالعينات الغير معروفة .

الفصل الواحيد والعشيرون

- استخدام الطرق المبسطة للتقدير الكمى لخلفات مبيدات الآفات:

- مقدم___ة
- طرق التقدير الكمى المبسطة .
 - المعاييـــــر .
- بعض التفاصيل الضرورية الخاصة بالتقدير الكمى .
 - كروماتوجرافي الالواح الورقية TLC .
 - التقدير الحيوى باستخدام الدروسوفيلا .
 - الطرق اللونية للدايثيوكربامات .
 - الطرق الموصى بها للتقدير الكمى .
 - * خطوات التقدير .
 - * الإستخلاص والتنظيف .
 - * كروماتوجرافي الجيل المنفذ .
 - الادمصاص الكرماتوجرافي .

استخدام الطرق المبسطة للتقدير الكمى لمخلفات مبيــدات الآفات Application of simplified methods for the quantification of pesticide residue

: Introduction مقدمــة

معظم الطرق المستخدمة حاليا لتقدير مخلفات الميدات تتضمن استعمال اجهزة ووسائل مكلفة .
والحساسية العالية والتخصص الفائق لهذه الوسائل غير مطلوبة في جميع فروع بحوث المبيدات . والحساسية العالية والتخصص الفائق لهذه الوسائل غير مطلوبة في جميع فروع بحوث المبيدات . باستخدام طرق بسيطة واقل حساسية بما يسمح بالتقدير الكمي للمخلفات عند مستوبات اللاستور codex عن MRL's وحيث انه لا توجد اية بيانات دقيقة او تتوفر بقلة عن المحاسلات السابقة بالمبيدات يصبح من المطلوب توفر طرق لتنقدير الخلفات المتعددة "authunt" والتي تعطى وضعا موثوق بها عن نوعية المبيد الموجد . والآن اصبح من الشائع استخدام الكروباتوجرافي المنازي السائل GLC في تقدير مخلفات المبيدات ولو ان كفاءته العالية ليست مطلوبة للكشف الروتيني Screening عن الخلفات في المؤاد الغذائية . ومما يجعل هذه السبحين عن مخلفات المبيدات ومن ثم اصبح من شعلبات التسجيل ، ومن ثم اصبح وجود بدائل وهي كثيرة أمرا ضروريا وقد البنت تجاحات كبيرة في الكشف عن مخلفات المبيدات في حدود بدائل وهي كثيرة أمرا ضروريا وقد البنت تجاحات كبيرة في الكشف عن مخلفات المبيدات في حدود آثار ويتكاليف معقولة .. وهذا مستنازله في هذا الجال .

طرق التقدير الكمى المبسطة Simplified quantitation procedures

المعايير Criteria :

الطرق المسطة البديلة يجب ان تواكب احتياجات الدول النامية للكشف الروتيني الدورى على المبيدات في المواد الغذائية وكذلك لانشاء معامل جديدة . ويجب مجنب سوء الفهم المقصود بالطرق المبيسطة simplified حيث تعنى تقليل حجم الاجهزة ويتكلفة معقولة مع حدود التقديرات المطلوبة ولا تعنى بالمرة تقليل الكفاءة الخاصة بالتقدير . ومن ثم يجب على طرق التقدير الكمر . خلفات المبيدات ال محقق المتطلبات التالية :

- تصلح للمبيدات الحشرية والفطرية المعروف عنها السمية على الانسان والثبات البيثي .
 - تستطيع تقدير نوانج التمثيل الهامة .
 - قادرة على تقدير مدى واسع من مبيدات الآفات .
- ذات فائدة لتقدير المخلفات في السلع الهامة على المستوى الدولي والمحلى خاصة المواد
 نذائة .
- قادرة على تقدير حدود المخلفات بما يعادل ١/٥. الى ١/١٠ الحدود القصوى للمخلفان MRL's .
 - قادرة على اعطاء نتائج دقيقة في حدود ١٠ ٢٠٪ على مستوى الـ MRL's .
 - تتطلب اجهزة غير مكلفة وغير متطورة نسبيا .

- يمكن العمل بها دون الحاجة الى غازات او مذيبات عالية النقاوة الخ .

يمكن تحقيق المتطلبات الموضحة اعلاه بالطرق اللونية والبيوكيميائية والبيولوجية . وكفاعدة عامة فان هذه الطرق غير متخصصة لمركب معين ولكنها تصلح لمجاميع لها نفس الصفات الكيميائية والحيوية . وعندما تستخدم كما هي تكون ملائمة لأغراض الاستكشاف الروتيني بما يوضح وجود الخلفات مجال التقدير . ومن ثم تصبح هذه الطرق غير قادرة على مخديد نوع المبيد ومن هنا يمكن لهذه الطرق ان مخقق التقدير الكمي في حالة ما اذا كانت المبيدات المختلفة تعطى نف. الاستجابة .

الطرق الموضحة فيما بعد تصبح اكثر كفاءة عندما تدمج مع الفصل الكروماتوجرافي الذي يعطى المعلومات الوصفية . ومن اكثر الطرق بساطة وملائمة هو كروماتوجرافي الالواح الرقيقة (TIC) الذي يوصى به بدرجة كبيرة للعربف الخاص بالخلفات الموجودة بالأضافة الى مقدرته في التقدير الكمي لو اتخذت بعض المعايير الخاصة والكروماتوجرافي ذو الشخط العالى (HPLD) ويمكن اتوصية به في بعض الحالات اعتمادا على نوع المبيد وخواصه الطيفية Spectroscopic ويمكن ترويد المعامل باجهوزة مبسطة من الـ HPLC من الوحدات التجارية المتوفرة . وليكن معلوما ضرورة توفر المذيبات العضوية عالية النقارة في هذه التحليلات . والجنول (١) يوضع نميزات وعيوب طرق التقدير البسيطة للمخلفات وهي تشمل الطرق اللونية والانزيمية والحيوية وكذلك كروماتوجرافي اللاواح الرقيقية منفردا أو مندمجا مع النظم الانزيمية او الحيوية وكذلك كروماتوجرافي الضغط العالى .

جدول (١) : تقييم الطرق المبسطة للكشف عن مخلفات المبيدات في المواد الغذائية .

	TLC	TLC					
HPLC	والحيوية	والانزيم	TLC	الحيوية	الانزيمية	اللونية	المعايير
 +++	++	++	++	+	+	++	التقدير الكمى
+++	++	++	++	٥	٥	٥	التقدير النوعي
++	+++	+++	++	++	++	+	تخصص التقدير
++	++	+++	+	+	++	+	حدود التقدير
++	+	++	++	+	++	++	الدقـــة
+	+	++	+	++	++		الحساسية للشوائب
++	٥	++	++	+	+	++	الوقت اللازم
٥	+++	+++	+++	+++	++	+	تكلفة الاجهزة
٥	++	++	++	+++	++	+	تكلفة المذيبات وخلافة
	+	++	٥	+++	++		ضرورة التنظيف
++	+	++	++	+	++	++	الملاءمة للعمل الروتيني

بعض التفاصيل الضرورية الخاصة بالتقدير الكمى Some experimental details لكروماتوجرافي الالواح الورقية TLC :

كما هو معروف يمثل سمك طبقة المادة المغطية للوح اهمية كبيرة جدا . وكقاعدة عامة تعتبر الألواح الجمهزة بطريقة يدوية غير ملائمة . ومن أحسن الألواح الله المجهزة تجاريا من شرائط الالومنيوم . ولعمل تنقيط للعينات دقيق ومرضى تستخدم الماصات الدقيقة والمستهلكة وهى تفيد فى تقليل خطأ الانسياب . وفى حالة الحجوم الكبيرة يكرر إضافة الحجم الصغير . والاستخدام المتجانس uniform للجواهر الكشافة فى غاية الاهمية . وعلى سبيل المثال محلول نترات الفضة يؤدى الى تكوين توزيع متجانس للجواهر الكشافة عندما يضمر فيها بدرجة تفوق ما يحدث عند الرش . واستخدام الالواح المعاملة بنترات الفضة قد تكون مناسبة ولكنها ترفع من حدود التقديرات .

تخدن تداخلات خطيرة في حالة وجود مستخلصات مرافقة Co-extractives وهذا يؤكد حاجة تكنيك TLC الى عمليات تنظيف متنابعة وشاملة Clean-up في معظم الحالات . والتقدير الذي يعتمد على تثبيط انزيم الكولين استريز يتطلب عمل تنقيط بحجم قليل من المحلول الخاص بالعينة في حدود ملليجرامات قليلة . وللتغلب على الخطأ الناجم عن الاختلافات الموجودة بين لوح واخر يجب تكرار التجارب وبصفة منتظمة باستخدام العينات القياسية على نفس الكوماتوجرام جنبا الى جنب مع العينات محل القدير .

في التقدير الكمى يمكن الحصول على احسن النتائج بالمقارنة المرئية visual لكان وحجم وكنافة البقع Location, size and intensity النائجة من سريان مستخلصات العينات بالمقارنة يبقع المركبات القياسية . ويستخدم في ذلك البلاتتيميتر مع او بدون ورق المربعات او وزن الورق الله الله المنائج يمثل مساحة البقعة بعد قطعها من نسخة الزيروكس . وفي بعض الحالات يجرى الفحص الالي للبقع مباشرة ومصداقية النتائج التي يعتاج خبرة كافية لتفسير النتائج بصورة سليمة . وتختلف الاراء حول دقة ومصداقية النتائج التي يعطيها هذا التكنيك في مجال مخلفات المبيدات . وجميع هذه الطرق لا يمكن معها القول ان استخدام الاجهزة الاكثر تطورا ضرورية لتحسين النتائج خاصة ذا اخذ في الاعتبار الاخطاء الناجمة من مصادر اخرى .

لاقامة منحنى قياسى تمثل مساحات البقع للمواد القياسية على طول المحور الرأسى اللوغاريتمى على ورق نصف لوغاريتمى بينما تمثل كميات المبيدات المقابلة لكل دقيقة على المحور الافقى للتدرج . ومن ثم يؤدى بحساب ورسم العلاقة الخطية للإنحدار .

للكشف عن المخلفات في المواد الغذائية بشكل روتيني لا يكون من الضروري عمل تقدير كمى دقيق جدا ولكن المهم هو معرفة وتخديد ما اذا كان الحدود القصوى للمخلفات زادت عن القيم المحددة والمطلوبة لم لا . وفي هذه الحالة يكون كافيا استخدام بقعة واحدة قياسية تماثل قيمة الـ MRL في محلول العينة . التقدير الحيوى باستسخدام الدروسوفيلا Bioassay with Drosophila :

من العوامل المحددة لنجاح الاختبار ضمان مجانس الكائنات الحية المستخدمة وتربيتها مخت ظروف ملائمة ثابتة . ويجب عدم مخديد الذباب حتى يمكن نقله لطبق الاختبار . ولأجراد التقدير الكحى باستخدام الذباب يجب توزيع المستخلص على نصفى مسطح طبق الاختبار بصورة متجانسة . ويكون التقدير سهلا عندما يتم حصر الحشرات المسممة على فترات (متوالية هندسية من ١٥ . ويتم تعثيل السب المشرات المسممة على ورق الاحتمالات في مقابل وقت اخذ القراءة . ومن الخط المستقيم النائج يمكن الحصول على الوقت اللازم لتحقيق قتل ٥٠ ٪ من الحدرات (LT50) ويمكن الحصول على نفس النتيجة بطريقة حسابية حيث يتم غويل قيم الموت الكلية الى وحدادات احتمال وتشليلها على طول التدريج الخطى . وتتخذ قيم الـ LT50 كمعيار لكمية الميدال المجادة . ولائامة المنحى القياس يتم تمثيل قيم كلامها الميدات المبلدات المتابلة كلاهما على التدريج اللرغاويهم .

الطرق اللونية للداى ثيو كربامات Colorimetry for dithiocarbamates :

التسخين السريع جدا الى الغليان ضرورى لتفادى فقد ثانى كبريتور الكربون النائج من تكوين المسجع خلات المشتقات الحقية من الألبي خلات المشتقات الحقية من الألبي خلات المشتقات الحقية من الألبي المشتقل المستقب المنافق المن ومن ثم يجب ان الحاصة بالجوهر الكشاف داى المشائول امين عامل محدد لكثافة اللون ومن ثم يجب ان يظل ثابتا . ولا يمكن الاستمرار في تقييم امتصاص ما يقل عن ١ ر (تمادل ٥٠ مللجم ثانى كبريتور كربون) نظرا لعدم خطية المنحنى القياسى . وفى هذه الحالات يصبح لزاما على القائم بالتحليل تكرار عملية التقدير باستخدام حجم كبير من العينة .

الطرق الموصى بها للتقدر الكمي Procedures recommended for quantitation خطوات التقدير Determination step :

عموما نأخذ فى الاعتبار معايير الطرق المبسطة والطرق الكمية للتقديرات يمكن التوصية بعدة طرق مختلفة لاحدى عشر مجموعة من مبيدات الأفات المعروف عنها كل ما يتعلق بالسمية والثبات . بالطبع متعطى اولوية للطرق التى تحقق معلومات عن الكيف والنوعية . والقائمة الموجودة فى الجدول رقم (٢) توضع امكانيات التحليل المتوفرة والتى اسفرت عنها الخبرات الطويلة فى هذا الجال .

: Extraction and clean up

معظم الطرق الكمية الموصى بها فى الوقت الحالى كطرق مبسطة ظهرت فى بداية الستينيات عندما لم يكن الكروماتوجرافى الغازى السائل GLC شائعاً فى التحليلات فى ذلك الوقت . وفى نفس الوقت حدث تطور كبير فى طرق تنظيف المستخلصات ، ولهذا السبب يمكن عمل تخويرات وتطويرات على الطرق الاولية التى ظهرت قديما بما يتمشى مع المتطلبات الحالية . * الاستخلاص Extraction .. تستخلص العينات بمذيب الاسيتون ويفضل الاسيتونيل مم المبيدات الكلورينية فقط . يؤخذ في الاعتبار المحتوى المائي للعينة ويستخدم مخلوط الأسيتون والماء بنسبة ٢ : ١ خلال الاستخلاص . ويشبع المستخلص بكلوريد الصدويوم ويخفف بالدايكلوروميثان لفصل الماء المرافق للاستخلاص (التخفيف بالماء والتوزيع المتتابع غير ملائم بسبب فقد المبيدات الذائبة في الماء) . والمستخلصات المركسيزة يمكن تخليلها بالطرق الحيوية او بوسائل التنبيط الانزيمي .

جدول (٢) : الطرق المبسطة الموصى بها للتعريف المتتابع والتقدير الكمي لمخلفات المبيدات .

	0 3 10 3 10 3	,
المراجسع	الطـــــــــــرق	مجموعات المبيدات
۸ - ٥	TLC - نترات الفضة / UV	المبيدات الكلورينية العضوية
14 - 4	التقدير الحيوى بالدروسوفيلا (كمي فقط)	
10-18	TLC – تثبيط استرازات كبد البقر	المبيدات الفوسفورية العضوية
14-4	التقدير الحيوى بالدروسوفيلا (كمى فقط)	
11 - 11	تثبيط الكولين استريز بانتشار الاجار (كمي فقط)	
10-18	TLC – تثبيط استرازات كبد البقر	الميثيل كاربامات
10-18	التقدير الحيوى بالدروسوفيلا (كمى فقط)	
11-11	تثبيط الكولين استريز بانتشار الاجار (كمي فقط)	
17 - 19	الكروماتوجرافي HPLC والتقدير بال UV	
44	الكروماتوجرافي HPLC والتقدير بالـ UV	الداينتروفينول
70-78	هضم الحامض – التقدير اللوني لثاني كبريتور الكربون	الداى ثيوكربامات
77 - 77	TLC - تثبيط نمو جراثيم الفطريات	مبيدات فطرية اخرى
	TLC – نترات الفضة / UV (المخلفات المحتوية	
**		على الهالوجينات فقط
71 - 19	TLC - تثبيط تفاعل Hill	الترايازينات

^{*} كروماتوجرافي الجيل المنفذ Gel-permeation chromatography

التنظيف باستخدام عمود فصل بسيط Gpc يمكن من فصل مرافقات الاستخلاص الزائدة ولكنه لا يستطيع التفرقة بين المخلفات ذات القطبية المختلفة نما يعطيها صفة الخطوة الدولية للتنقية (مثال ذلك طريقة الكريات الحيوية S-X 3 التى تزاح مع السيكلوهكسان / ايثيل اسيتات ١+١) . والسائل المزاح المركز يمكن تخليل بطريقة كروماتوجرافي الالواح TLC مع التثبيط الانزيمي أو طرق التقييم الحيوي .

: Adsorption chromatography الادمصاص الكرماتوجرافي

خطوات التنظيف الإضافية باستخدام السليكا جيل او الألومينا او مخلوط السليكا جيل ا الشاركول في الاعمدة يحقق تنقية اكثر تخصصا للمستخلص . وأنابيب البلاستيك القابلة للاستهلاك مع السليكا جيل او C - 18 كمادة مغلفة او الفلوريسيل مع استخدام الحقن الخاصة بحقن تخت الجلد تعتبر مناسبة في العديد من الحالات . والسوائل المركزة المزاحة من العمود يمكن غليلها بكروماتوجرافي الالواح مع الكشف المرثى عن البقع .

والمتطلبات الاساسية لاستخدام الطرق المبسطة ان تخقق نتائج التقدير الكمى توافقاً نسبيا مع ما يعطيه الكروماتوجرافي الخازى السائل GLC . ولقد امكن الحصول على نتائج ممتازة عن المخلفات باستخدام هذه الطرق المبسطة وما زال هناك قليل من عدم الثقة من تأكيد هذه النتائج اذا ما اجرى التحليل مرات اخرى باستخدام الـ GLC والـ TLC .

ومن المعتقد ان القليل فقط منشور عن امكانيات هذه الطرق المبسطة نما يؤكد ضرورة توفر معلومات اضافية اخرى في بعض المعامل . وهذا حقيقى في البلدان التي امكن تقييم قياسية هذه الطرق في معاملها . والتقرير رقم ١٣ الذي اعدته هيفة IUPAC عن مبيدات الآفات (المرجع الاول) يلخص البيانات النسبية التي تخصل عليها من طرق الـ GLC والـ TLC . وقد قدم الباحث M. A. Klisenko (مرجع ١٤) اسهامات اخرى في معامل في الاتخاد السوفييتي . وفي الجدول (٣) تم توضيح هذه النتائج مقارنة بين كفاءة الطرق المبسطة وتلك الاكثر تقدما في التعدير الكمي لمخلفات المبيدات .

جدول (٣) : معدل الاسترجاع وحساسية التقدير لمختلف المبيدات بالكروماتوجرافي الغسازي السائل GLC وكروماتوجرافي الالواح TLC الرقيقة .

ی السائل	كروماتوجرافى الغاز	لواح ال	كروماتوجرافى الا		
حد التقدير	معدل الاسترجاع	حد التقدير	معدل الاسترجاع	الوسسط	المبيد
مللجم/ كجم	(7.)	مللجم/ كجم	(7.)		
ه٠ر	Λ ± ٧١	۲ر	17 ± 11	الذرة	بنتازون
۱۰ر	0 ± 91	ه•ر	7 ± 9.	الماء	
۰۳ر	ν ± λ9	۱ر	1. ± VT	التربة	
ه٠٠٠ر	r ± 97	۱ر	٤ ± ٩٦	الخضروات	كلوربيريفوس
ه٠ر	A ± 98	۲ر	v ± 97	الخضروات	ديازينون
ه٠ر	۲ ± ۸۰	۲ر	1. ± Vo	التربة	
۰۲ر	ν ± ۸۱	۱ر	11 ± 47	الذرة	فينيتروثيون
		٥, • ٢	1. ± 19		
۰۳ر	0 ± 91	ه٠ر	17 ± 18	الأرز	ايزوفوس
۰۰۰ر	o ± 90	۲۰۰۱ر	1. ± 9.	الماء	
٠ ٠١	۲۸ ± ۲۰	ه٠ر	11 ± 11	التربية	
ه•ر	ዓ ± አነ	ه•ر	т ± ло	التربة	ميثازين
٤٠٠	٦ ± ٨٥	ه٠ر	18 ± 40	الأرز	اوكساديازون
٤٠٠٠ر	9 ± V.7	۱ر	۳ ± ۸۰	الخضروات	الفوكسيم
£••ر	7 ± 98	۱ر	r ± 97	التربة	
۲۰۰۰ر	۳ ± ۸۹	۱ر	۳ ± ۸٦	الخضروات	البربميفوس
۲۰۰۲	r ± 90	۱ر	r ± 90	التربة	
۰۲ر	٧ ± ٨١	۱ر	۱· ± ۸·	الفواكه	ترياسيل
ه٠٠٠ر	ግ ± አባ	۱۰ر	۱۰ ± ۸۷	الماء	
۰۳۰ر	7 ± V9	۱ر .	V ± V٤	التربة	

^{*} مقدرة انزيميا

قائمة المراجع REFERENCES

- V. Bátora, S. Lj. vitorovic, H. P. Thier and M. A. klisenko, Pure Appl. Chem. 53, 1039-1049 (1981).
- M. Beroza, K. R. Hill and K. H. Norris, Anal. Chem. 40, 1608-1613 (1968).
- 3. J. D. MacNeil and R. W. Frei, J. Chromatogr. Sci. 13, 279-285 (1975).
- V. N. Mallet, P. E. Belliveau and R. W. Frei, Residue Rev. 59, 51-90 (1975).
- Official Methods of Analysis of the Association of Official Analytical Chemists, 13th edition, Washington (1980); section 29. 019-29.027.
- Pesticide Analytical manual, U. S. Department of Health, Education and Welfare, FDA (1977); vol. I, section 410.1-413.2.
- Deutche Forschungsgemeinschaft, Rückstandsanalytik von Pflanzenschutzmitteln, Verlag Chemie, Weinheim-New York (1979); method S 9.
- Zentralinstitut f
 ür Ern
 ährung Potsdam-Rehbr
 ücke, Nahrung 14, 647-659
 (1970).
- 9. W. Weinmann, z. lebensm, Unters. Forsch. 107, 504-510 (1958).
- Y. P. Sun, Bioassay-Insects. In: Analytical Methods for Pesticides, Plant Growth Regulators, and Food Additives, G. Zweig ed., Academic Press, New York-London (1963); vol. I, P. 399-423.
- W. F. Phillips, Screening Methods. In: Analytical methods for Pesticides, Plant Growth Regulators, and Food Additives, G. Zweig ed., Academic press, New York-London (1963); vol. I, p. 471-490.
- 12. H. Rothert, Dtsch. Lebensm. Rundsch, 63, 81-85 (1967).
- Zentralinstitut für Ernährung Potsdam-Rehbrücke, Nahrung 14, 671-681 (1970).
- 14. C. E. Mendoza, Residue Rev. 43, 105-142 (1972).; 50, 43-72 (1974).
- S. Udaya Bhaskar and N. V. nanda kumar, J. Assoc. Off. Anal. Chem. 64, 1312-1314 (1981).
- T. E. Archer, enzymatic Methods. In: Analytical Methods for Pesticides, Plant Growth Regulators, and Food Additives, G. Zweig ed.. Academic Press, New York-London (1963); vol. 1, p. 373-397.

- 17. G. Voss, Residuc Rev. 23, 71-95 (1968).
- Zentralinstitut f
 ür Ern
 ährung Potsdam-Rehbr
 ücke, Nahrung 14, 695-697 (1970).
- J. F. lawrence, J. Agric. Food Chem. 25, 211-212 (1977).
- I. Fogy, E. R. Schmid and J. F. K. Huber, Z. Lebensm. Unters. Forsch. 169, 438-443 (1979); 170, 194-199 (1980).
- R. T. Krause, J. Assoc. Off. Anal. Chem. 63, 1114-1124 (1980).
- 22. F. H. Funch, Z/ Lebensm. Unters. Forsch. 173, 95-98 (1981).
- 23. P. A. Greve, Personal Communication (1981).
- G. E. Keppel, J. Assoc. Off. Anal. Chem. 54, 528-532 (1971).
- Deutsche Forschungsgemeinschaft, Rückstandsanalytik von Pflanzenschutzmitteln, Verlag Chemie, Weinheim-New York (1979); method S 15.
- 26. R. Engst and W. Schnaak, nahrung 23, 701-706 (1979).
- J. Zadrozinska, Rocz. Panstw. Zakl. Hig. 30, 31-37, 433-440 (1979).
- Zentralinstitut f
 ür Ern
 ährung Potsdam-Rehbr
 ücke, Nahrung 14, 703-706 (1970).
- J. Kovac and M. Henselová, J. Chromatogr. 133, 420-422 (1977).
- M. Sackmauerová and J. Kovác, Fresenius Z. Anal. Chem. 2929, 414-415 (1978).
- 31. J. F. Lawrence, J. Assoc. Off. Anal. Chem. 63, 758-761 (1980).
- W. Specht and M. Tillkes, Fresenius Z. Anal. Chem. 301, 300-307 (1980).
- A. Ambrus, J. Lantos, E. Visi, I. Csatlos and L. Sárvári, J. Assoc. Off. anal. Chem. 64, 733-742 (1981).
- M. A. Klisenko, Personal communication (1982).

الفصل الثانى والعشيرون

- الجاهات خاصة بطرق تقدير مخلفات المبيدات:
 - * المعلومات التي يمكن العمل بدونها او استبدالها .
 - * هل حقق التحليل شئ ام قلل قيمته ؟
- * دمج فرعى تخليل المخلفات (الصناعة والصحة العامة)
 - * الوقت أو المال .
 - * إتخاذ او صنع القرار .
 - * اين نقف واين نذهب من الآن ؟
 - * السهولة والتوقعات .
 - * قائمة المراجع

اتجاهات خاصة بطرق تقدير مخلفات المبيدات

Trends in pesticide residue methodology

شهد مجال تخليل المبيدات العضوية بدايته منذ اربعون عاما مضت . ولقد اجتهد المؤلف في تمييز هذه الفترة بالعمل على تقدير المخلفات في حدود ٢ جزء في المليون . والغرض من هذا الموضوع توضيح امكانية تخقيق استفادة اكبر من طرق التحليل المتاحة بتوسيع دائرة الاستخدام وتوفير الوقت والجهد وتخقيق التبسيط . وستناول بعض النقاط الحيوية مثل :

المعلومات التي يمكن العمل بدونها او استبدالها:

Information we could well afford to do without (or to replace)

بعض محترفى هذا العلم يتمعدون تجاهل عامل الزمن او يغضوا البصر عن هذا العامل ، فهناك بعض محترفى هذا العامل ، فهناك بعض البحاث الذين ما زالوا يعملون على ايجاد طرق لتقديرالمبيدات القديمة جدا . ولتوضيح ذلك تم اختيار ثلاثة مركبات بطريقة عشوائية لمناقشتها . ونتساعل ماذا نريد من ٩٠ طريقة جديدة لتقدير الد د د ت ؟ الاجابة مضيعة للوقت والجهد والمال .. الم يكن من الاجدى ان يعمل هؤلاء البحاث بصورة اكثر نفعا في مجالات اخرى وعلى سبيل المثال تقديم معلومات اكثر في مجال محلل الخلفات في الاتجاهات التالية :

دراسة مقارنة لمستويات المخلفات المقدرة في التجارب الحقلية على المحاصيل المختلفة بهدف
 التوصية بتحليل المحصول (أ) فقط اذا كان معلوما عدم احتمال وجود مخلفات عالية في المحصول
 (ب) أو

معلومات عن فقد المخلفات خلال الاستخدام المنزلي او عمليات التصنيع (وتفيد هذه المعلومات في تتحيل المستهلكين للمبيدات وتقليل السخافات التي يتعرض لها طالبي تسجيل المبيدات من قبل المستولون عن التسجيل عند قيامهم بحساب درجة تعرض المستهلكون لمخلفات المبيدات في المواد الغذائية باستخدام مفهوم التعاطي اليومي النظري الذي يحسب من قيم الحدود المخلفات الخاصة بالمبيدات (Maximum residue limits (MRL's).

والبعض الاخر ممن يقومون بتحليل المخلفات يركزون جهودهم للبحث في طرق مخليل المركبات النقية وعلى سبيل المثال البحث في ايجاد طرق لفصل وتقدير المبيدات في غياب المادة المبكبات النقية وعلى سبيل المثال البحث بماثل من يبحث عن طبيعة السخرية (quiz) حيث يترك للآخرون اكتشاف ما اذا كانت النتائج التي مخصلوا عليها لها قيمة تطبيقية أم لا . أما القائمين بالتحليل الذين تخصصوا في البداية في تطوير العمل بالاجهزة ولهم اسهامات مقبولة في تسهيل عمليات التحليل وتقليل متطلباتها واختصار وقت تنفيذها نما ادى الى تخسين اقتصاديات التعليل وتقليل متطلباتها واختصار وقت تنفيذها نما ادى الى تخسين اقتصاديات التحليل وتقليل متطلباتها واختصار وقت تنفيذها نما ادى الى تخسين اقتصاديات التحليل وتقليل متطلبةها واختصار وقت تنفيذها نما دي الى تخسين اقتصاديات التحليل وتقليل متطلبة عن الدقة . ومع هذا يعتبر هذا العمل غير مقبولا اذا لم مخقق التنائج

هذه الاهداف او لم يمكن الاستفادة بها من قبل الآخرين .

هل حقق التحليل شئ أم قلل قيمتها ? Does it make sense or is it worth it

بالرغم من ان القائم بالتحليل غالبا ما يكون مجبرا على عمل مجهودات غير عادية ، الا ان هناك تزايد مضطرد من قبل مسئولى التسجيل والتشريع فيما يتعلق بالمتطلبات اللازمة تخت دعوى يخقيق أمان اكثر للمستهلكين والبيئة ومستخدمي المبيدات . ويتبادر الى الاذهان المطالب الخاصة بضرورة اجراء دراسات الانهيار في قش الفول ... ومن الأفضل الاشارة الى مثالين يتسما بالتهويل وهما :

الانجاه نحو ادخال نوائج التمثيل عالية القطبية او المرتبطة عند تعريف مخلفات المبيد كما
 في أوربا ...

- معيار السوق الاوربية المشتركة في مياه الشرب والذي حدد الحد الاقصى للمخلفات بمقدار ١ر جزء في البليون لكل مبيد منفرد ومستوى ٥ر جزء في البليون كمخلفات كلية من جراء تتابع التطبيق بخطأ لا يتعدى ± ٢٠٠٪. ولسنا في حاجة للقول ان هذه المتطلبات ستقلل لحد كبير من نسبة استخدام المبيدات في دول السوق . بالنسبة للمثال الأول قد يسأل البعض عن كيفية إدخال جميع المركبات في طريقة تقدير المخلفات المتعدد بما يتلائم مع أغراض الإستكشاف أو التداول .

بالنسبة للمثال الثاني يقصد المؤلف الاشارة الى ان دول السوق الاوربية حددت مهام القائم بالتحليل من البداية بوضع متطلبات ما قبل التحليل لمعظم المبيدات بهدف التشريع .

وهذا مثير للدهشة ولكنه وضع طبيعى للتعارض الموجود بين السياسة والاراء العامة والعلوم والتي فيها اصبح التحليل المخلفات معلولا . ومن المؤسف ان متطلبات التسجيل والتشريع تفتقر الى التجانس والتناسق ومن ثم لا ستيفاء الكم الهائل من النتائج التي تسفر عنها التحليلات الضخمة على المستوى العالمي .

دمج فرعى تحليل المخلفات (الصناعة و العام) Merger a long way off :

هناك قسمان لتحليل المبيدات تبعا لاغراض الاستخدام هما الصناعي والعام المهيد . Public و في غاية الاهمية . Public و وتبدو اهمية الدمج بين هذين الاعجاهين في المستقبل القريب امرا في غاية الاهمية . القبسم الاول يختص باعداد البيانات الخاصة بتسجيل المبيدات بينما القسم الاخر يختص بتحديد العصوى للمخلفات MRL's واستكشاف المخلفات في الغذاء والاعلاف ومكونات البيئة الاخرى . وكلا القسمان يجب ان يطورا وبهيئا انفسهما لظهور العديد من مبيدات الآفات التي تستخدم بتركيزات اقل كثيرا من المبيئات التقليدية القديمة . وعلى ذلك يضطلع الفريقان بمهمة تطويع الانجامات ذات الفعالية والتكاليف العالية . ويقوما كذلك بوضع نظام خدمات على اعلى مستوى يحقق كفاءة الاتصالات بين القائمين بالتحليل لأن المحصلة النهائية لهذا العمل تتمثل في

لايجاد وتطوير طرق عملية للتحليل المائي الكمى للمواد المرتبطة والموجودة في الوسط المحتوى على المبيد .

الوقت أو المال Time or money :

تستطيع المعامل التي مجرى التحليلات العامة استغلال مواردها بصورة اكثر اقتصادية اذا ركزوا عملهم على تقدير المخلفات ذات الاهمية التركسيكولوجية وكذلك في المواد الغذائية التي تستخدم بصورة ضرورية وثابتة بكميات كبيره ، والمشكلة موضحة في الشكل رقم (٢) ، وفي الرسم العلوى يمثل الجزء المظلل العلاقة بين المبيد والسلعة الموجود فيها والتي تمثل الاهتمام الاكبر من قبل مسئولي التشريع والتحليل ، وبمجرد وضع وتخديد النسبة التي تطلب اجراء طرق التحليل المتعدد يصبح من السهل على القائم بالتحليل التركيز على ايجاد وتطوير طرق مناسبة للجزء الباقي بما يساهم في تقديم حماية افضل للمستهلك (الرسم السفلي) ، ويقيد هذا النظام على النطاق الدولي الواسع وفي المناطق الجغرافية والثقافية والزراعية المحددة ،

وهناك اعتبارات معينة ومحددة نخدد اختيار مركب معين لاجراء تجارب المخلفات عليه واعتباره ممثل لمبيد معين ونوائج تمثيله ويطلق عليه المركب الدليل indicator compound وفي هذا الاقتراب يتم تخليل مخلفات هذا المركب فقط وبناء على النتائج توضع الاستنتاجات الخاصة بالمبيد المقابل . ولاختيار مركب منفرد لتمثيل المخلفات تتخذ المعابير الآتية :

- يمثل تركيز هذا المركب علاقة معروفة مع تركيز المبيد ذو التأثيرات التوكسيكولوجية المؤكدة .
 - يجب ان يكون المركب ذو ثبات كافي بما يسمح بتكرار صحيح لنتائج التحليل .
 - يجب ان يكو ن المركب متوفرا كمادة قياسية في التحليل .
 - يجب ان يكون قابل للاسترجاع في طرق مخليل المخلفات المتعددة .

واختيار المركب الدليل يجب ان يقوم به المحترفون ذوى الخبرة الفائقة في مجال التحليل نبعا للأس الدولية المتفق عليها ، وعلى سبيل المثال ، ما تبذل من مجهودات فائقة من قبل منظمة الاغفية والزراعة FAO وكذلك الصحة العالمية WHO للتنسبيق بين الدول في مجال مخديد الاغفية والزراعة MRL's وكذلك الصحة العالمية من خلال الوكالة الخاصة بالدستور الغذائي خلفات المبيدات الحرود القصوى للمخالط الفتاري خاصة . ولقد وضعت "CCPR" وحل المشاكل الناجمة عن الغرور الخلي وتقديم مقايس ومعايير خاصة غرائية استنادا لتجارب التقييم خلال عدرين عاما من قبل FAO/WHO خلال الاجتماعات المنتظمة المشتركة بينهما في مجال الخلفات (JMPR) . وتتركز هذه المجهودات على المبيدات الاكثر شيوعا وتواجمات أفي المؤدا للمتعدة من قبل لجنة (CCPR) وكذلك الى التوصيات الخاصة في المؤدا المحتمدة من قبل لجنة (CCPR) وكذلك السارب اخد العينات ونوانج التعذيل التي

يشملها التحليل ، نظرا لأن هذه العوامل تؤخذ في الاعتبار باشكال مختلفة نما يجعل من الصعب ان لم يكن مستحيلا مقارنة النتائج المتحصل عليها من المعامل المختلفة في ارجاء العالم .

والقائمون بتحليل المخلفات واستكشاف وجودها ومستوياتها في المواد الغذائية مسئولون كذلك عن التأكد من اذا ما زادت الحدود القصوى للمخلفات عن القيم الموضوعة والمحددة . وعليهم ان يقوموا بتحليل المواد الغذائية للكشف عن عدد كبير من المبيدات على مستويات مختلفة بدرجة كبيرة وكل هذا مصحوبا باختلافات كبيرة في الوقت والتكاليف . ونستهدف في هذا المقال تبسيط الطرق الغير شائعة . ومنذ عشرين عاما تم وضع اسس نظام التقدير ذو الثلاثة خطوات بواسطة الباحث Francis A. Gunther الذي توفي في العام الماضى بعد ان ساهم بمجهود وعلم غزير في مجال محلفات المبيدات .

والخطوات التي تناولها هذا النظام والذي يمكن استخدامه في تحليل المخاليط يشتمل على :

- ١ تقدير مقارن المكونات Constituent screening التي يعتقد بوجودها مع الاستعانة بالحدود
 الدنيا لمعايير الكشف ،
- ٢ تقدير فصلي Segregative screening ويعني فصل العينات التي تختوي على مخلفات
 اعلى من المسموح به عن تلك العينات التي تختوي على مخلفات اقل من المسموح به ،
- تقدير مقارن كمى quantitative screening ويقصد به تقدير المركبات المتوقع وجودها .
 وفي عام ١٩٨٤ تم نشر نتائج حصر مخلفات مبيدات الآفات في المواد الفذائية والتي اجرتها الجمعية البريطانية للقائمين بالتحليل ولقد كلفت المعامل بعمل تقارير لتوصيف مستويات المخلفات وتصنيفها تبعا للأقسام المختلفة من المبيدات .

وهناك ميزة كبيرة في استخدام المستوبات الموصفة والتي تضمها التقارير والتي تحققت في جميع المعامل حيث تخدد وتزود المختصين بمستوى يقل عن الحد الاقصى للمخلفات بمامل معين . وفي هذا المقام تم وضع تصور معين من قبل لجنة المخلفات التابعة لهيئة "GIFAP" ولقسد بني هذا التصور على قبــول مبدأ تعريف التركيز الواجــب تقديره في المسينة TO". "be determined "MCD" Minimal Conc." من الحد الاقصى الموجود او المتوقع او المقدر . وبجب أن تؤخذ مفاهيم مقارنة أو متشابهة لتحليل المينات البيئية . وهذا الاقتراب او الاسلوب يسمح بتحديد الأمان بطريقة معقولة التكاليف . ويفيد كذلك في تمكين القائمين بالتحليل لابتكار ووضع طرق مناسبة . والشكل التالي يوضح تصور تقدير التركيزات الدنيا بناء على الحدود القصوى للمخلفات .

الحد الاقصى للمخلفات (MRL) التركيزات الدنيا الواجب تقديرها (MCD) (مللجم / كجم)

اکثر من ۱ ر تساوی ه مر ه۰ر ← * ه ه۰ر ← * ه ر ۲۰۲ – ۱ ر اقل من ه۰ر نصف الحد الاقصی

: Decision-making اتخاذ او صنع القرار

من المشاكل الكبيرة التى لم غل حتى الآن بصورة مرضية تلك التى تتعلق بالمعاير التى يتخلفا مسئول التحليل للوصول إلى قرار يحدد بشكل قاطع ما إذا كانت الحدود القصوى للمخلفات ستزداد ام لا . ولهذا الغرض تستغل مفاهيم الرخطوط العرض على اساس الدور الذى تؤثر به على اختلاف حدود المخلفات عناما تتوفر كل مقومات التقدير السليم وعندما تكون القيم إعلى من الحدود القصوى المسموح بها "MRL" . ومن البساطة اتباع الاسلوب الذى اقرئه ووضعته إلى "CCPR" والذى فيسه توضع تتجسة التحلسيل فى رقسم مؤكسد واحد One significant figure ان الد MRL نفسه يوصف بقيمة واحدة فقط مؤكدة معنويا .

والكلام عن القيم المؤكدة المعنوية يعيد الى الاذهان ان القائمين بتحليل وتقدير المخلفات لم يتفقوا بعد على مخديد حدود ومستويات التقدير او الكشف . والقرار النهائي للقائم بالتحليل والذي يقرر عدم احتواء العينة على اية مخلفات يمكن تقديرها يعتبر انعكاس ليس فقط لمهارة القائم بالتحليل ولكن على الحدود التي وضعها للتقدير كذلك . ومرة احرى نجد انفسنا امام اسراف شديد في طرق مخليل المركبات النقية بحيث يقوم المحلل باعتبار اقل كمية يمكن تقديرها من المبيد المتقدير كذلك . ومرة الحرى تعريف حد التقدير الكشف عن المخلفات . وتعريف حد التقدير والكشف في مخليل المخلفات يأحد ثلاثة اعتبارات هي : الا تكون اقسل من حدود الكشف ، الا يكثف معامل الاختلاف لا يزيد عن ٢٠٠.

اين نقف واين نذهب من الآن

Where do we stand, and where do we go from here?

في عام ١٩٨٥ ومن خلال الاستعراض الخاص بتحليــــل مبيدات الآفات الذي وضعه Sherma and Zweig ثم الاعلان بان طرق التحليل التي لها آفاق مشجمة ومؤكدة للطوير هي الكروماتوجرافي الغازى الشعري Capillary gas chromatography وكذلك الكروماتوجرافي النازى المرتبط مع مقياس الكتلة HPLC المزود بنظم ممكوسة ومرتبطة وكاشفات المبيدات ونواغ التمثيل والملوثات وكذلك الـ HPLC المزود بنظم ممكوسة ومرتبطة وكاشفات كهروكيميائية ، وكذلك اجهزة الكروماتوجرافي على الالواح الدقيقة عالية الكفاءة (HPLC) والتقدير الكمى باجهزة الطيف الذاتية الالية . ولقد اشار المؤلفون ان حساسية معظم الطرق لا تقل عن مستوى الميكوجرام ولو ان الكروماتوجرافي المنازى الشعرى قادر على تقدير كميات في حدود الفيمتوجرام . Clean sample وتأكيد على ان العينة النظيفة تعطى نتائج افضل Clean sample .

يجب ان يكون هدف عملية الاستخلاص "Extraction" القدرة على الإسترجاع الكامل لكونات وسط التحليل وفي نفس الوقت تقوية المخلفات بعشرات المرات ، وهذا غير ممكن التحقيق بطرق الاستخلاص التي يستخدم فيها نظام السائلين Liquid/liquid ولهذا السبب حدث تزايد في احلالها بطرق الاستخلاص السائلة /الصلبة Liquid/solid والتي يمكن ان تزدوج مباشرة مع الـ LPLCL .

توضع الامال على طرق التحليل المختصرة والمصغرة "Miniaturization" حيث يتبدأ اولى خطوات الاختصار من الخطوة الاولى وهى الاستخلاص . ولو اننا لا نملك حاليا نتاتج كافية تمضد وتؤكد لأى مدى يمكن تقليل حجم العينة دون الاضرار بطبيعة العينة الممثلة للواقع . ومع تمضد وتؤكد لأى مدى يمكن تقليل حجم العينة دون الاضرار بطبيعة العينة الممثلة للواقع . ومع ما محوظ في دقة الطميقة بشرط اخذ عينة التحليل من عينة حقلية ثم توزيمها بتجانس بحيث لا يؤثر هذا التحريم على الخلفات . وطريقة التحليل المختصر الدقيق تركز على المحاليل النائجة من الاستخلاص التقليدى . ومن للدهش أنه بتقليل خطوات تنظيف العينة وما المحامل ، وعلى الاحتياجات الخاصة بالاجهزة والجواهر الكشافة والوقت ومكان التحليل في داخل المعامل ، وعلى سبيل المثال تحقق الموائد السافة الذكر باستخدام الاعمدة الدقيقة وتقليل خطوات التقلير . وليكن الممامل ان العمدة الاحمصاص الدقيقة (المصغرة) ليست مشجعة لتحقيق إزالة كافية للمستخلصات معلوما ان اعدة الاحمدة الان معظم معلوما السافة الان معظم معلوما المائد الان الطرق المختصرة والصغرة الدقيقة لتقدير مخلفات المبيدات "Co-extractives" نظرا لان معظم والآن نقول ان الطرق المختصرة والصغرة الدقيقة لتقدير مخلفات المبيدات تطلب اجهزة خاصة ومعدات تمائل المستخدمة في الكيمياء المضوية الدقيقة لتقدير مخلفات المبيدات تطلب اجهزة خاصة ومعدات تمائل المستخدمة في الكيمياء المضوية الدقيقة لتقدير مخلفات المبيدات تطلب اجهزة خاصة ثبت كفاءتها مم الحلفات .

لقد تخسنت طرق تقدير المخلفات الدقيقة والمصغرة باستخدام المواد القياسية الداخلية Inيشيع إستخدام هذه المواد في مخليل مخلفات المبيدات ويتركز النقد على اساس ان مرافقات يشيع إستخدام هذه المواد في مخليل مخلفات المبيدات ويتركز النقد على اساس ان مرافقات الاستخلاص ونواتج نحول المبيدات لابد وان تغير من حجم قمة المنحى القياسي وتعطى نتائج مضللة وغير حقيقية . ويمكن التغلب على هذه المشكلة بالعناية في اختيار المواد الداخلية (IS) المناسبة او استخدام مادنين قياسيتين . وهناك بديل ممتاز يتمثل في استخدام الصور المشععة من المبيدات

المطولب تخليلها كمواد قياسية . ولا بمكن انكار مميزات استخدام المواد القياسية الداخلية والتى تتمثل في الآدى : لا تعتمد على معدلات الاسترجاع والتغيرات التى تخدث فيه حيث يمكن التغاضي عن القصور في كفاءة الخطوات المتنابعة الفردية . ولا تعتمد بصورة مؤثرة على المهارات الفردية للقائم بالتحليل ، ومن المميزات ايضا ان كل عينة لها معدل الاسترجاع الخاص بها وهذا لا يستدعى اجراء الاسترجاع على عينات خاصة اضافية ، وفي التقدير المتعدد للمخلفات يمكن استخدام ازواج من المركبات القياسية الداخلية (IS) بحيث تمثل بعض اقسام المبيدات ، وتعميز هذه الطريقة بعدم الحاجة الى قياس حجم المحلول النهائي والتي تركز الى نقطة او نقطتين ، ولا يمكن التغاضى عن نقطة الضعف الخاصة بعدم تزويد نظم التحليل الاوتوماتيكية بما يسمح بالعمل مع هذه الحجوم الصغيرة .

وفي مجال طرق التعطيل الكروماتوجرافي لا توجد اية إختراعات بارزة في الافق ولو ان هناك تطويرات مشجعة . واستعمل التقلم الكبير الذي شخقق في الكروماتوجرافي السائل لم يحقق الهدف المشود نظراً لعدم توفر الكاشفات النووية المتخصصة. واستخدام الكاشفات الكهروكيميائية (مع مثاكلها المتمثلة في تلوث الالكترود) والكاشفات الضوئية منظل مسالحة نجاميع قليلة من المبيدات . وحديثا ثم احتراع كاشف ثلاني يمكنه التقدير المتنابع عن طريق امتصاص الاشعة فوق المنافستية والفلورست والتوصيل في خلية واحدة . وهناك تساؤلات عن احتمالات دمج هذا الكاشف مع الكاشفات الاخرى مثل اللهب الأيوني وصائد الالكترونات . وكفاءة الد HPLC . ولمناف الملكوب مشتمر ليست محل تساؤل نظرا للثقة الكبيرة في التلاثي يعطيها عن الخلفات الا انه في تطوير مستمر ليست محل تساؤل نظرا للثقة الكبير عمدة وهذه المراد نشتمل على الاوساط الممكوسة من مواد للفصل في الاعمدة وهذه المراد نشتمل على الاوساط الممكوسة من المواد للفصل في الاعمدة وهذه المراد نشتمل على الاوساط الممكوسة من المواد للفصل في الاعمدة وهذه المراد نشتمل على الاوساط الممكوسة من المواد للفصل في الاعمدة وهذه المراد نشتمل على الاوساط الممكوسة من المواد الفصل في الاعمادة وهذه المراد نشتمل على الاوساط المكوسة التقدير المسائل مع طيف الكتلة المحبدة لدمج الكروماتوجرافي السائل مع طيف الكتلة المحبدة لدمج الكروماتوجرافي السائل مع طيف الكتلة

فى الوقت الحالى يستخدم نظام HPLC مع الاعمدة التقليدية ذات الثقوب الواسعة ذات القوب الواسعة ذات القطر المثالث ع -- 0 ملليمتر ولو ان هناك ميل مستمر لاستخدام الاعمدة ذات الأقطار القليلة الاقطار الداخلية . ولقد استحداث ثلاثة انواع من الاعمدة تسمى الاعمدة المملوة ذات الثقوب الضيرية أو القليلة ، الاعمدة المملوءة ذات الانابيب الشعرية الدقيقة والاعمدة الشعرية ذات الانابيب المنتوحة . وجميعها تعرف او توصف على انها و اعمدة دقيقة الثقوب المثلمة للممل الروتيني وكذلك وفي الوقت الحالى اتضع ان الاعمدة ذات الثقوب الضيقة اكثرها ملائمة للممل الروتيني وكذلك ثبت ان اعمدة الـ HPLC التقليدية ضرورية بشرط ان تكون ذات اقطار داخلية قليلة .

المطلوب الحصول على كثير من الخبرات من جراء التحليل الرونيني تمكن من اختبار حقيقة ما يوجه لنظام الاعمدة ضيقة الثقوب من انتقادات . من المعلوم ان اجهزة HPLC ليست مناسبة بوجه عام للعمل بهذه الاعمدة حيث انها تتطلب تخويرات مكلفة جدا من قبل القائم بالتحليل . من جهة احرى يمكن بهذا الاسلوب توفير الكثير من التكاليف لصالح المستهلكون . من اوجه النقد كذلك ان تقليل حجوم منحنيات القياس Peak volumes تمكن من الكشف عن حدود منخضة من الخلفات (زيادة في حساسية الكتلة Mass sensitivity المي يستوجب دمج الاعمدة السابقة معا حتى يمكن التغلب وحل مشاكل الفصل الصعبة حيث محقق هذه الطريقة الفعالة فصلا سريعا كما ان تقليل اقطال الاعمدة ضيقة فصلا سريعا كما ان تقليل اقطال الاعمدة ضيقة التحليل .

على الرغم من ان الكروماتوجرافي الغازى يعتبر تكنيك ناجح الا انه ما زال يقدم جديدا كل يوم عن طريق تحقيق مستويات كفاءة عالية . وهذا مخقق من جراء تحسين وتطوير تكنولوجيا الاعمدة والكاشفات . ولقد استقر الرأى على اختيار الاعمدة الشعرية واسعة الثقوب بالأقطار الداخلية التي تتراوح من ٣٢ – ١ مللياتر . وفي منطقة ٣٥ و ملليمتر وهذا يعتب بديلا للعمدود المبنأ . من اهم مميزات هذه الاعمدة السرعة وتكرار الحصول على نسفس النتائج المحسود المبنأ . من اهم مميزات هذه الاعمدة السرعة وتكرار الحصول على نسفس النتائج التغييرات الداخلية في الجهاز خاصة مع اعمدة السليكا المربطة مع الارساط الثابتة ذات الروابط الكيميائية . ولقد أدن امكالية تعديل سمك الفليم (لأكثر من ٥ ميكرومتر) الى الحصول على الكيميائية . ولقد أدن المكالط المعادة التعليل مع ممختلف الاعمدة نات السعات المختلفة . لقد ثبت أن الدمج بين الاعمدة التقليدية والمعبأة مع الاعمدة الشعرية واسمة الشعوب واستخدام الكشاف المندمج بين الاعمدة التقليدية والمعبأة مع الاعمدة الشعرية واسمة الشعوب واستخدام الكشاف المندمج بين الاعمدة الشعرية واسمة الشعرية .

هناك تكنيك اخر جديد يسمى الكروماتوجرافي السائل فائق الحد أفسه لا يعتبر جديدا chromatography في الاعمدة المعبأة والشعرية . ولو أن هذا التكنيك نفسه لا يعتبر جديدا بالمخنى المفهوم الا أن الاعتمام به بدأ بتعاظم في الوقت الحالى واصبح المختصص ينصحون باستخدامه في تخليل مخلفات المبيدات . حيث أن الـ SFC لا يعاني من الحدود الخاصة بالتطاير كما هو الحال في الكروماتوجرافي الغازى ، حيث يتمكن هذا التكنيك من تخليل المركبات المتحولة بالحرارة والغير متحولة بالوسائل الاخرى Underivatized وكذلك المؤاد الذائبة ذات الارزان الجزية العالمية بدرجة تفوق الكروماتوجرافي الغازى العادى . والعمود الشعرى في تكنيك . وهناك دلائل على مغانك دلائل المقدم المنافقة السائل على المتخدم المنافقة المحلل تويد بمغدام على أن مقدرة الـ SFC المعادى و SFC أشاف التحليل تويد بمغدام من ه - ١٠ اشائل ما يحدث مع الـ HPLC . وهناك امكانية استخدام الـ SFC في إستخلاص الحلفات المرتبطة في عينات التربة والنبات .

لقد حلت طريقة الكروماتوجرافي على الالواح (TLC) محل الكروماتوجرافي الورقي استنادا الى صلاحيتها وبساطتها للتحليل الكيفي والكمى للمبيدات بالرغم من الصعوبات في تمثيل البقع مع توفر الاجهزة المتطورة والخدمات وقطع الغيار والمواد المستهلكة . وفى هذا المقام نود التركيز على اهمية وضرورة الاستمرار فى العمل وتطوير هذا الاسلوب وعدم تناسيه او اهماله .

من اكثر الطرق تشجيعا الكروماتوجرافي على الالواح المتطورة والذى يطلق عليه الطريقة الالية المتعددة المتطورة (Automatic Multiple Development (AMD) وهو البرنامج المحسن لذلك الذي وضعه Perry والمسمى باسمه عام ١٩٧٣ . في هذه الطريقة يتعرض لوح الـ TLC للعديد من المماسلات الكروماتوجرافية ، حيث يجرى على الكروماتوجرام من ١٠ - ٢٠ دورة منفردة ويزداد طول الدورة عن سابقتها بمعدل زيادة ثابت من ٣ - ٥ ملليمتر . وبين الدورات يتم ازالة الوسط المتحرك من الكابينة ثم معاودة تزويد الكابينة بالوسط المتحرك عن الكابينة ثم معاودة تزويد الكابينة بالوحد عن طريق التفريغ في الكابينة ثم معاودة تزويد الكابينة بالوحد المتحرك . غالبا ما تستخدم المواد الازاحية التي تتلرج في قطبيتها . وهذا التكنيك يحدث ما يسمى بالتأثير المركز حيث تتكون حزم تعثل المركبات قرية جدا من بعضها على الكروماتوجرام . وفي البرنامج الذي تضمن ٢٥ خطوة تستغرق كل العملية الكروماتوجرافية ٤ ساعات .

الطريقة الالية التعددة AMD تسمح بتدرج الازاحة على السليكا جيل في نظام AMD على ينطى مدى واسع مع القطبية . والنظام الكامل الاوتوماتيكي متوفر حاليا على النطاق التجارى (CAMAG) . وتستخدم المركبات او المستخلصات على صورة شرائط بطول ٤ ملليمتر بالوسائل الالهية ومن ثم يمكن تنفيله ١٨ كزوماتوجرام على لوح واحد فقط . وتقيم وتعرف الكروماتوجرامة (TCC Scanner) المندمج مي رسام الكروماتوجرافية (TCC Scanner) المندمج مي رسام الكروماتوجرافية (Scanner) المندمج مي نطريق قياس المنواد وحاسب الى . التقدير الكمي لكل كروماتوجرام متعاقب يتم عن طريق قياس الانبعاث في منطقة الضوء المرقي او في نطاق الاشعة فوق البنفسجية على الموجات الضوئية المناسبة المناسبة التي تخركها على اللوح ولكن بمعدل الامتصاص على الموجات الفوئية المناسبة ولكن بمعدل الامتصاص على الموجات الفوئية المناسبة والمدالية المناسبة المناسبة منا المراحد واحد به ١٨ كرماتوجرام بها الطوق استغرق ٥٦ دواحد به ١٨ كرماتوجرام بها الطوق استغرق ٥٦ دونية لكل موجة ضوئية .

لقد استخدم هذا التكنيك بنجاح منقطع النظير في المعامل لتقدير مخلفات المبيدات في الماء الارضى وماء الشرب في حدود تركيزات اقل من واحد جزء في البليون ppb . كما يستخدم تكنيك AMD لتحليل الخلفات في المواد النباتية بادماجه مع عمود HPLC الضيق المسامية الذي يعطى معدل انسياب مقداره ٣٠ ميكروليتر/دقيقة والذي يسمح بالإستخدام المباشر على لوح الكرومانوجرافي TLC .

: Ease and Expectations السهولة والتوقعات

مع كثرة الكلام عن الطرق المسطة لتقدير الخلفات يجب توضيح مفاهيم بعض المسميات ، فمن المتفق عليه ان تبسيط طريقة التحليل مر بثورة كبيرة منذ فترة طويلة لأنه من الصعب ان يعرض القائمون بالتحليل انفستهم للنقد اللهاتي العنيف . وليكن معلوما ان الفجوة بين التعقيد والتبسيط يمكن عجاوزها بتقليل الاحتياجات وهذا يجرنا للقول بان الطرق البسيطة لا يمكن ولن تكون ابدا بديلا للطرق المتطورة . بعيدا عن العلاقة بين التكلفة والكفاءة نقرر ان المطلوب هنا هو تطوير طرق متكاملة لتقدير المخلفات تتميز بسهولة التداول دون الحاجة لاستخدام الاجهزة المقلدة . يجب التفرقة هنا بمن الطرق المبسطة التى تعمل بشكل مرضى بواسطة ذوى الخبرة الكبيرة في مجال التحليل وبين الطرق التي تتطلب مهارة اقل الطرق التي تستخدم لتحليل العينات الحقلية يجب ان تحقق بعض المثلبات الاخيرى عن تلك التي تستخدم لاخيارش الرونينية . ومن ثم يمكن القول ان الطرق المسطة تستخدم اساسا لأغراض المزيلة Screening وليست كأساس للاجراءات والتحليلات الرسمية . لقد ثم توصيف بنود وشروط الطرق التي يمكن اعتبارها مبسطة "Simplified" بواسطة لبحا لهذه منافق بها من قبل الجنة مخلفات المبيدات (COPR) عام ١٩٥٥ . ومن بين ٩٠٠ طريقة موصى بها من قبل الشكل مرضى من خلال وسائل قليلة مثل الكروماتوجرافي الالواح TLC والطرق اللونية " COptimetry .

فيما يلي معايير تقسيم طرق التحليل على انها مبسطة Criteria :

- استخدام كروماتوجرافى الالواح TLC والطرق الاسبكتروفوتومترية وكذلك الكروماتوجرافى
 الغازى الاساسى او HPLC فى خطوة التقدير .
 - استخدام الحجوم البسيطة من المذيبات .
 - لا تتطلب او تتطلب بشكل اولى عمليات التنظيف Clean-up .
 - لا مختاج او مختاج للقليل جدا من الجواهر الكشافة .
- تكون الطريقة نشيطة او عالية الكفاءة بدرجة كافية تمكنها من الصمود ولو قليلا امام الظروف المعملية النموذجية .

لقد اصبح كروماتوجرافي الالواح TLC فعملا اسلوبا واسع الانتشار في هذا المجال نظرا لاستخدامها الواسع بواسطة الحلين اللذين لا يملكون وسائل اخرى . وفي المقابل قل الاهتمام بالطرق اللونية كالمستخدامها الواسع بواسطة Colorimetric methods عما يعد خسارة كبيرة في مجال مخليل المخلفات . يتفق الجميع على ان نقص التخصص في الطرق اللونية يمكن تعويضه في حالات كثيرة ولو جزئيا عن طريق اختيار طرق متخصصة نسبيا لما قبل التنظيف وهي متوفرة حاليا . كذلك يجب الاهتمام مرة اخرى بالطرق التي اهملت مثل التقطير المرافق بالبخار او الاندفاع " Sweep " . ولسوء الحظ انه امكن مخقيق تقدم بسيط في انجاء تطوير اختبار بسيط للمينات الحقلية والتي لا تتعلب بالضرورة خبرة في التحليل لاستخدامها . وعلينا ان ننتظر بالترقب ما سوف تسفر عنه تجارب استخدام الاختبار الورقي " Paper technique" وعلى سبيل المثال تذاكر الانزيم Enzyme tickets نظرير الاختبارات الحوية المعرفة بالـ Immuno-assays للاستخدام الميداني خارج المعامل .

والآن جاء دور الكلام عن الجالات التي ما زلنا بعيدين عن تحقيق تجاحات حقيقية فيها . ؟

وهذه تتمثل في عدم امكانية اجراء الاستخلاص الالي والتنظيف الالي للمستخلصات والتي تمكن من تسيية المنافقة من المتحدد من المبيئة المنافقة من المنافقة من المنافقة من المنافقة الم

والسؤال الان ... على أى شئ نكافح ؟ على القائم بتحليل الخلفات عدم الاهتمام بمدى تكلفة الكشف عن الآثار من خلال عمليات التحليل . وعليهم الاهتمام بتأدية الواجبات المنوطة بهم خاصة تفسير ما يجدوه وتمثيل النتائج . وعليهم ايضا العمل على تطوير الطرق الموجودة فعلا . وهذا يزيد من كفاء ومقدرة معمل التحليل . يجب ان توضع معايير احصائية للتأكيد وقبول النتائج . ما زالت طرق الاسترجاع في حاجة الى تطوير كبير وكذلك ضرورة اللجوء الى الاختبارات التأكيدية في معامل اخرى . يجب ان يجرى ذلك بصورة الزامية اجبارية كأساسيات لوصف طرق التحليل خاصة اذا كانت لمركب واحد .

فى عام ١٩٨٥ عقد مؤتمر فى مدينة بتسبرج عرض فيه ١٢٠٠ بحث من قبل ٢٠٠٠ مختص فى مجالات التحليل من بينها ١٢ ورقة فقط عن المبيدات . فى النهاية لم يمكن استنتاج ما اذا كنا نعرف كل شيح او لا نعرف شيح على الاطلاق فى هذا المجال .

قائمة المراجع REFERENCES

These references are given as recent examples only, and no lattempt has been made to achieve a fuller literature coverage of the topics treated in this paper.

- Official Journal of the European Commutations, L 229, Vol. 23, 11-29, Aug. 30, 1980.
- Bates, J. A. R. and S. Gorbach, Pure & ;Appl. Chem. 54, 1361-1450 (1982).
- 3. A. Ambrus and H.-P. Thier. Pure & Appl. Chem. 58, 1035-1042 (1986).
- FAO/WHO, FAO Plant Production and Protection Paper 56, p. 4-5, Rome, 1984.
- CCPR, Guide to Codex Recommendations Concerning Pesticide Residues, FAO/WHO, Rome a) Part 8, CAC/PR 8 (1985); b) Part 5, CAC/PR 5 (1984); d c) Part 6, CAC/Pr 6 (1984), d) Part 2, CAC/PR 2 (1985).
- 6. W. E. Westlake and F. A. Gunther, Residue Rev. 18, 175-217 (1967).
- 7. R. S. Nicolson, J. Assoc. Publ. Analysts 24, 27-39 (1986).
- 8. LGIFAP, Residue Committee, Doc. C. 14533, October 3, 1985.
- FAO/WHO, CCPR meeting 1986, Room Document 9.
- DFG, Rückstandsanalytik von Pflanzenschutzmittein, verl. Chemie, Weinhim, Abschnitt XI (1982).
- J. Sherma and G. Zweig, Anal. Chem. 57, 1R-15R (1985).
- 12. R. J. Hemingway et al., Pure & Appl. Chem. 56, 1131-1152 (1984).
- J. R. Gant and P. A. Perronne, Intern. Clinical Prod. Rev. 5, No. 3, 40-47 (1986).
- D. McBlane and J. R. Benson, Eine Reversed-phase-Säule mit einem C18-derivatisierten polymerd, ict Handelsgesellschaft, Antoniterstr. 27, D-6230 Frankfurt 80.
- 15. R. Gill and B. Law, J. Chromatogr. 354, 185-202 (1986).
- H. M. McNair, M. W. Ogden and J. L. Hensley, Intern. Lab. 16, No. 1, 14-21 (1986).
- 17. O.L. Duffy, Intern. Lab. 16, No. 3, 78-87 (1086).

- R. T. Wiedemer, S. L. McKinley and T. W. Rendi, Intern. Lab. 16, No. 4, 68-77 (1986).
- 19. W. Blab, private communication (1986).
- C. M. White and R. K. Houck, J. High Resolut. Chromatogr. Chromatogr. Commun. 9, 3-17 (1986).
- S. W. Weight and R. D. Smith, J. High Resolut. Chromatogr, Chromatogr, Commun. 2, 73-77 (1986).
- P. Capriel, A. Haisch and sh. U. Khan. J. Agric. food Chem. 34, 70-73 (1986).
- 23. T. E. Beesley, J. Chromatogr, Sci. 24, 525-531 (1985).
- G. BEcker, D. Eichler, H. -G. Nolting and H. -P. Thier, Die Dünnschichtchromatographie in der Rückstandsansalytik von Pflanzenschutzmitteln und Metaboliten, DFG-Forschungsblelricht, in press.
- D. E. Jaenchen, in R. E. Kaiser (ed.), Proc. 3rd Intern. Symp. Instrumental High-Performance Thin-Llayer Chromatography, W'rzburg, West Germany, April 17-19, 1985. p. 71-82, Inst. for chromatography, D-6702 and D'rkheim, W. Germany (1985).
- K. D. Burger and H. Tengler, in R. E. Kaiser (Ed.), Planer Chromatoxraphy, vol. I. P. 193-203, dHuethig Verlag, Heidelberg, Basel. New York (1986).
- 27. K. D. Burger, private dcommunication (1986).
- J. R. Strimitis and G. L. Hawk (Ed.), Advances in laboratory Automation Robotics 1985, Zymark Corporation, Hopkinton, MA, USA.
- C. H. Lochmüller, K. R. Lung and M. R. Cushman, J. Chromatogr. Sci. 23, 429-436 (1985).
- K. W. C. Burton, W. O. George and B. C. Thomas, Analyt. Proc. 22, 164-168 (1985).
- DDFG = Ceudtche Forschungallgemeinschaft, Postfach 20 50 04, D-5300 Bonn 2.
- GIFAP = Groupment International des associations Vationles de Fabricants de produits Agrochimiques, Avenue Hamoir 12, B-1180 Brussels.

الفصل الثالث والعشيرون

الموقف الراهن لفن تخليل المخلفات المتعددة :

- مقدمـــة.
- طرق الاستخلاص .
- الاستخلاص بالاسيتونيتريل .
 - الاستخلاص بالأسيتون .
 - طرق استخلاص اخری .
 - طرق التنظيف .
 - طرق التحليل والتأكيد .
 - * طرق الكشف.
 - * الاوساط الثابتة السائلة .
 - * الطرق التأكيدية

الموقف الراهن لفن تحليل المخلفات المتعددة

Present state of the Art of Multi-residue Analysis

مقدمـــة:

طرق تخليل المخلفات المتعددة تقدم الوسائل الاساسية للقائم بالتحليل لتقدير المخلفات في المينات ذات التاريخ المعلوم وبدرجة اكثر تلك الجهولة الخفية . في التقديرات الروتينية ينحصر الهدف في الغربلة السربعة والتعريف والتحديد الكمى لاكبر عدد من المخلفات . وهذا يتطلب التحسين والتطوير المستمر في طرق الاستخلاص والتنظيف والكشف مما يؤدى الى تخسين الطرق السابقة وتطوير طرق جديدة . في هذا المجال نتناول المقارنات بين الطرق التي يشار اليها بالاختصارات :

Official Methods of Analysis, 13 th Ed, AOAC, Washington, DC, = AOAC (1980).

Pesticide Analytical manual, Vol. I, Food and Drug Administration = FDA Washington, DC, (1979).

Canadian manual on Analytical methods for pesticide Residues in Food, Information Canada, Ottawa, Canada, Analytical methods

Sissons * Abbot * Rueckstansanalytik *
Specht * Ambrus

: Extraction procedures طرق الاستخلاص

لقد درس باستفاضة كبيرة كفاءة عملية الإستخلاص مع نظم مختلفة من المنيبات العضوية والهدف المنشود يتمثل في ايجاد نظم مذيبات قادرة على انتزاع مخلفات المبيدات التابعة للمجاميع المختلفة في نفس المستخلص . يعتبر الحصول على الظروف الملائمة للفصل الجزئي للعديد من الكيميائيات ذات المدى الواسع من القطبية من اهم التحديات التي تجابه طرق الاستخلاص الناجحة والتي تمكن من الانتقال الكمي من عينة المستخلص المائي الي الوسط العضوى . لتحقيق ذلك تستخلص طرق تعتمد على تجانس الحينة في مليب واحد أو مخلوط من مذيبين أو متجانسين منفصلين في مذيب الميزيات والمحدد في خطوة التجانس . ويعتبر يجرى فصل جزئي بمذيب واحد أو بمذيبين منفصلين كما حدث في خطوة التجانس . ويعتبر مينا الاستخلاص المتجانس . لقد بني استخدام هذين المنيين على اساس أن المذيب المناسب لإستخلاص المتجانس . لقد بني استخدام هذين المذيبين على اساس أن المذيب المناسب لإستخلاص المتباس المستخلاص المتمانس المناسب المستخلاص المتمانس المناسب المستخلاص المتمانس المناسب المستخلاص المتحانس . لقد بني القدرة على الاستونية والمذين غذه مجرد مديب قابل للمزج فقط ولكنه عبارة عن محلول مائي من الهينة والمذيب المستخلام .

: Acetonitrile extraction الاستخلاص بالاسيتونيتريل

يناسب الإستخلاص بالاستونيتريل مدى واسع من انواع مبيدات الآفات وغيرها من المركبات يناسب الإستخلاص بالاستونيتريل مدى واسع من انواع مبيدات الاسترجاع لأكثر من جتوى طرق AOAC و FDA على تتاتج التجارب الشاملة لمعدلات الاسترجاع لأكثر من المركبات ٢٠٠ مبيد مختلفة بالاضافة الى الكيميائيات الصناعية . في هذه الطرق فقد العديد من المركبات الذائبة في الماء (القطبية) بصورة جزئية أو كلية خلال استخلاص المبيدات من الاستيونيتريل المائي مع ايشر البترول وكذلك خلال الفصل الكروماتوجرافي على الفلوريسيل . ولتقليل هذا الفقد استخلم Storherr ومعاونوه المشيلين كلوريد بدلا من ايشر البترول في خطوة الفصل الجزئي . وبذلك نحصل على استرجاع عالى للمبيدات الفوسفورية القطبية . عند دمج طريقة ستورهر مع طريقة الـ FDA زاد عدد المركبات التي كشف عنها ويؤخذ على هذه الطريقة طول الوقت وزيادة التكاليف .

بدلا من المثيلين كلوريد استخدم Abbott ومعاونوه مذيب الكلوروفورم في الفصل الجزئي بالاسيتونيتريل . لتحسين استخلاص المبيدات الفوسفورية العضوية عالية القطبية وكذلك نواتج تعثيل المبيدات اقترحت عدة تخويرات بسيطة على هذه الطريقة . أدى تشبيع مستخلص الاسيتونيتريل بمحلل . ١ / كبريتات الصوديوم واجراء الفصل الجزئي بعد ذلك بمذيب الكلوروفورم إلى مخقيق كفاءة عالمة .

: Acetone extraction الإستخلاص بالاسيتون

استخدم الاسيتون في العديد من الطرق نظرا لبعض المميزات التي يتمتع بها فهو غير سام ونسهل تنقيته وتعاليوه وقلة تكاليفه بالمقارنة بالاسيتونيتريل وبعض المذيبات الاخرى . بالاضافة لذلك يمكن استسخدام الاسيتون بخلاف الاسيتونيتريل مع العينات ذات المحتوى العالى من السكر نظرا لعدم تكوينه لنظام مزدوج الوسط مع الماء في وجود السكر .

لقد ثبت صلاحية الاسيتون من الناحية المعلية في استخلاص مدى واسع من انواع مختلفة من المركبات والعينات ، الجدول رقم (٢) يشتمل على طرق لاكثر من ١٠٠ مبيد . من الاسيتون الأية عينة مختوى على أى من المبيدات المستخدمة فيما عدا الاساسيات ان مستخلصات الاسيتون لأية عينة مختوى على أى من المبيدات المستون بمحاليل المتوبة على شحة ايونية دائمة . في العديد من الطرق يجرى تشبيع مستخلص الاسيتون بمحاليل كلوريد او كبريتات الصوديوم بواسطة الفصل الجزئى في الميثيلين كلوريد . وهذا حقق فصل جزئى مناسب مختلف المركبات علاوة على سرعة الفصل . كذلك اعلن عن استخدام الكلوروفورم وخلات الايثابل في خطوة الفصل الجزئى بدلا من الميثيلين كلوريد .

طرق استخلاص اخرى Other extraction procedures

عادة ما تستخدم المذيبات مثل الإيثايل اسيتات والبزين إو الميثانول والميثيلين كلوريد في استخلاص المينة كلوريد في استخلاص العينة

بخلات الايثايل ثم ينظف المستخلص مباشرة في عمود يحتوى على الشاركول/اكسيد المغسيوم/ السيليت اعطت معدلات استرجاع جيدة للمركبات الفوسفورية العضوية عالية القطبية . لقد وصف المستخلاص بواسطة الميثلين كلوريد وتبع ذلك خطوتين للفصل الجزئي الاولى مع ايثر البترول للمركبات التي تذوب في البترول والثانية مع مخلوط الميثانول والماء للمبيدات الحشرية الفوسفورية التي تذوب في الماء . لقد استخدم Estres ومعاونوه مخلوط من خلات الايثايل والميثيلين كلوريد في الاستخلاص مبتوعا بخطوات من الفصل الجزئي من خلات الذائية في الماء وتلك الغير قطبية وقاما بتدوين معدلات الاسترجاع لاكثر من ٤٠ مركب تتبع المجموعات المختلفة من مبيدات الآفات .

النظم المحتوية على مخلوط من المديبات التي تقبل وتلك التي لا تقبل المزج مع الماء لم تستخدم على نطاق واسع نظرا لمشاكل الاستحلاب والصعوبات التي تواجه فصل كميات معقولة للتحليل . لقد استخدم Sissons ومعاونوه مخلوط الاسيتون والهكسان لاستخلاص المبيدات الغير قطبية دون اية مشاكل تتعلق بالاستحلاب وكذلك الاستخلاص المائي المنفصل للمركبات التي تذوب في الماء .

طرق التنظيف Clean-up procedures

لا توجد طرق نموذجية قادرة على تنظيف كل المستخلصات النباتية المرافقة من المبيدات ، ومن ثم فانه لتحقيق كلا التنظيف المناسب لمستخلصات المحاصيل المختلفة وفي نفس الوقت الحصول على نسب استرجاع عالية لمدى واسع من مبيدات الآفات تستخدم طرق تنظيف متوازية وهذا يتظلب وقت طويل والمدى الكبير من مراحل الفصل والازاحة تساعد في التعريف . من اكثر مواد الادمصاص استعمالا في اعمدة التنظيف الفلوريسيل والالومينا والشركول والسليكاجيل وغيرها من الخاليط المختلفة . كذلك استخدم كروماتوجرافي الجيل المنفذ بنجاح مع المواد الدهنية وغير الدهنية . والفلوريسيل يمكن من الحصول على مدى واسع من المركبات في العينات المختلفة ولكن يحدث فقد للمواد الأكثر قطبية .

لتحليل المركبات الفوسفورية العضوية عالية القطبية يستخدم الكربون المنشط في عملية التنظيف . ولقد ثبت صلاحية وكفاءة مخلوط الادمصاص المكون من الكربون المنشط / اكسيد الماغتسيوم / الارض الدائومية في تنظيف العينات ذات المحتوى العالي من الكروروشيل ولكنها غير ملاحمة للتخلص من النمع الناتي . من المعروف ان استخدام الالومينا تستهلك الكثير من الوقت وقد امكن التغلب على هذا الوضع باستعمال كميات صغيرة من مواد الادمصاص والازاحة بحجوم صغيرة من المذيبات والضغط بالنتروجين . عندما استخدمت الالومينا القاعدية ظهر حدوث محلل مائي لمعض المبيدات الحشوبة الفوصفورية العضوية نتيجة للقلوبة بينما لم يحدث ذلك مع الالومينا المعادلة . لقد ثبت امكانية زالة المبيدات من المستخلصات البابانية من خلال الفصل الجزئي بالمنيات جيل . عقق تنظيف مقبول مع العديد من المستخلصات النباتية من خلال الفصل الجزئي بالمنيات

مثل المبتيلين كاوريد والكلوروفورم وخلات الايثايل . وهذه المستخلصات نظفت بدرجة كافية لتحليل المركبات الفوسفورية العضوية المحتوية على النتروجين والكبريت بالكاشفات المتخصصة في الكروماتوجرافي المغازى . من هنا يمكن القول ان صلاحية طريقة الكروماتوجرافي الغازى . من هنا يمكن القول ان صلاحية طريقة الكروماتوجرافي الغازى . كانتخلاص والكروماتوجرافي . في المقابل فانه بسبب الطبيعة الغير متخصصة نسبيا للكافرينية للكاشفات صائدات الالكترونات EC فانه يعب اجراء تنظيف اضافي لتحليل المركبات الكلورينية من مختلف المحاصيل بطريقة Arto kiviranta بمناشئا معن الجلور من مختلف المحاصيل بطريقة كالله ثبت المحاجة لعمليات التنظيف . فالمستخلصات النباتية لا تؤثر والخضروات عالية الكلوروفيل) ليست بحاجة لعمليات التنظيف . فالمستخلصات النباتية لا تؤثر على كفاءة كاشفات Ala كفاءة كاشفات Ala كانشفات Ala كانشفات المثال فان استخطاط الكاشف الحلال المتلاروبيات التخوية على المثال فان استخطاط الكاشف الحلل والموجوب يقلل من الحاجة للتنظيف عند تخليل عينات الكيوبيائيات المختوية على الهالوجين .

طرق التحليل والتأكيد Analysis and confirmation procedures

* طرق الكشف Mode of detections

لابد من التأكيد عند الفصل والكشف والتقدير الكمى لمبيدات الآفات على ضرورة استخدام الكروماتوجرافي الغازى/ السائل المزود بالانواع المختلفة من الكاشفات مثل ECD و FPD و FPD و MECD لو AFID و MECD و NPD و MECD الختيفة من الكاشفات في السنوات الاخيرة الى الحصول على انواع اكثر تخصصا وحساسية لتحليل الكيمياتيات المختوية على الفومفور والكبريت ومشال ذلك الكشف عن النواع الايونية الضروئية . من اهم مميزات الكروماتوجرافي رقيق الطبقة (TLC) سرعة الإجراء وقلة التكلفة ومن العييب قلة الحساسية والثفاءة المحدودة للتقدير الكمى . ومن ثم يستخدم الـ TLC في البداية لاغراض الغربلة والتأكيد . وتتضمن طرق الكشف عن المركبات الكلورينية المضوية التشميع بنترات الفضة والاشعة فوق . وتتضمن طرق الكشف عن المركبات الكلورينية المضوية التشميع بنترات الفضة والاشعة فوق المنفسجية (VD) بينما استخدم التثبيط الازيمى وغيره من الطوق للمركبات الفوسفورية المصوية المسالمية المركبات المختوية على الهالوجين) بضمسة طرق كشفية وشيح في تقاميا الكييات الكلومينوم . من اكتر الاوساط الصلبة (الثابتة) الشائمة للـ TLC هي السليكا واكاسيد الالومينوم .

لقد ازداد استخدام الكروماتوجرافي السائل ذو الضغط المرتفع (HPLC) لتحليل المركبات الغير ثابتة والغير متطايرة وذات القطبية العالية . لقد مخقق ذلك نتيجة للتحسن الاخير الذي طرأ على حساسية الكاشفات وطرق التحولات الكيميائية بعد المرور من عمود الكروماتوجرافي .

* الاوساط الثابتة السائلة Stationary liquid phases

في الكروماتوجرافي الغازى يوجد العديد من الاوساط السائلة الثابتة ولكن معظم فصلات مخاليط المبيد يمكن تقديرها بثلاثة او اربعة انواع من القطيبات المختلفة . من اكثر الاوساط الشائعة الغير قطيبة DEGS و OV - 203 و OC - 203 و OC - 200 و OC

* الطرق التأكيدية Confiramtory procedures

عادة تجرى تأكيد كمى ونوعى لنتائج التحليل الاولية باستخدام واحد على الاقل من الاعمدة المبدية ذات القطيبة المختلفة . بالمقارنة بالاعمدة المملوءة تعتبر الاعمدة الشعرية ممتازة فى هذا الخصوص نظرا للقوة العالية للفصل . لقد وصف Ambrus و معاونوه نظام يتم فيه تأكيد عمود واحد للكرماتوجرافي الغازى GC بالتكامل بين الـ TLC ومكونات ازاحة السليكا جيل . بالاضافة للعمود البديل توجد طرق تأكيدية متعددة تعتمد على الـ TLC والتحول الكيميائي وقيم التوزيع الجزئي للإستخلاص (P. values) .

جدول (٣) : الوقت الاقصى لتحليل مخلوط قياسي على بعض الأعمدة .

ميعاد ظهور	حرارة العمود	انسياب الغاز	
اخر منحنی (دقیقة)	໌ (_ຕ °)	ىللىلتر/دقىقة	
٥٥	***	14.	۱۰ ٪ DC-200 متر)
٩٨	۲	14.	۰۱ // DC-200 / متر) PF1 ا ۱٫۸۲ متر)
۰۰	۲.,	٦٠	۱٫۸۲) OV-225 /۱ ۳ متر)

جدول (١) : طرق تعتمد على مستخلصات الاسيتونتريل .

FDA (2d) AOAC (1c) Storrherr (12)	FDA (2b) AOAC (1a) FDA (2c) AOAC (1b)	Ref. FDA (2a) AOAC d(1a)
non fatty c: acetonitrile or H2O/acetonitrile p: CH2CI2	p: pet. ether fatty foods official status: 4 non fatty e: acetonitrile or H2O/acetonitrile p: pet. ether	Sample material and extraction/Partition non fatty AOAC official status: 42 crops e: acetonitrile or tractional status: 45 crops are acetonitrile or tractional status and the status are acetonitrile or tractional status.
organophosphates: c:charcoal/MgO/ celite e:acetonitrile/ benzene organochlorine: c:Florisil e:pet/Et ether 2.5%	as above c: Florisil e: CH2CI2/acetoni- rile/hexane	Clena-up column/eluate c: Florisil e: pet/Et ethers (6, 15, 50%)
0.006-0.4 organophophates, 0.002 parathion	industr. chemi 0.02 heptachlr, epox. 212 as above 0.13 parathion 162, organoch 0.02/0.13 craganophosph fungicides, herbicides, industr. chemi	Limits of detection (ppm) 0.01 heptachlr. epox. 0.02 parathion others
66 organophosphates 7 organochlorine	lorine lates,	Compounds recovery: 276 organochlorine, organophosphates, fungicides, herbicides,
66 organophosphates, det: GLC (LLL, FEL) 7 organochlorine recovery for non-polar, polar organophosphates and their metabolites, used together method (1a), delayed Florisii clean-up for EC-detecstable compounds	time demand 3-3 ltr/sample imporved clean-up for fats and oils, improved recovery for more polar comp. as (1a)	Remarks det: GLC (ECD, TID, FPD, NPD), TLC saturation: satd. NaCL-solution, large RRT-data for DC-200, DC-200/QF-1 large RBGS columns, large elution patterns for Florisil col.

Limits of detection Compounds Remarks mn/elunae (ppm) c. 55 organochlorine, det: GLC (AFID, FPD, ECD), TLC O% CH2CT2/ organophosphates, acctonitrile distilled away before hexa- cathomates, ne partition or efluted with H2O and EtOAc/hexane fungicides, Sourcellulose bon-cellulose 40, as above Ch2CT2 added to increase partition of te acetoni- ne eluion patr for florisil and carbon- cellulose columns; inproved Florisil eluion for more polar comp. as (1a),

p:Ch2CI2

جدول (۲) : طرق تعتمد على مستخلصات الاسيتون .

nr/sample	organophosphates time demand: 1 1/2 hr/sample	nophosphates	orga		
RRT-data for SE-30, QF-1 col.		0.05-0.1		p: CH2CI2	
sat: satd. NaC solution	organophosphates,	orglanochlorine	org	e : acetone	
det : GLC (TID, ECD)	62 organochlorine	0.002-0.005	sweep co-distillajtion 0.	20 crops	Rueckstand (4c)
time demand: 2 hr/sample	triazines			p:H20/CH2CI2	
RRT-data for SE-30, QF-1 col.	fungicides,			e: acetone	
sat: satd. NaC' solution,	prgamp[jps[jates,		e : CH2CI2/benzene/acetone	25 crops	Becker (16)
det : GLC (AFID, FPC,ECD)	75 organochlorine,	0.005	c : active carbon/siliga get	non fatty	Reuckstand (4b)
			e : pet. ehter	CH2CI2	
			c : alumina	p : chloroform or	
RRT-data for DC-200 column			for organochlorine compounds:	e: acetone	
sat: Na2SO4 solution	organophosphates		phosphates,	22 crops	
det : GLC (TID, ECD)	28 organochlorine,	0.002	no column clean-up for organo-	non fatty	Rueckstand. (41)
	cides, triazines		EC-detectable compounds		
time demand: 1 1/4 hr/sample	carbamates, fungi-		delayed Florisil clean-up for	p : pet. ether/CH2C12	
RRT=data for DEGS=column,	and metabolites,		 sulphur compounds, 	e: acetone	
saturation: NaC1	organophosphates		phosphorus, -nitrogen and	15 crops	Luke (14, 15)
deter : GLC)FPD, HECD,NPD,ECD)	113 organochlorine,	0.005	no column clean-kup for organo-	non fatty	FDA (d2f)
Remarks	n Compounds	Limits of detection (ppm)	Clena-up column/eluate	Sample material and extraction/Partition	Ref.

Ref.	Sample material and extraction/Partition	Clena-up column/eluate	Limits of detection C (ppm)	Compounds	
Ambrus (8-10)	6 main groups	1)c : active carbon/MgO/diatom.	0.002 143	143 organochlorine, det: GLC (NP-, P-TID, FPD, ECD)	det : GL
	of foodstuffs	e: CH2CI2	orlganochlorine	organophosphates, sat: Na2So4 sol. TLC	es, sat
	e: acetone	2) c: alumina N and B, e: 1 hexane 0.05	e 0.05	carbamates, repeated acetone extr. for	repeated a
	p: Ch2CI2	2 hezane/Et ether	organophosphates		phtalimide compounds,
		3)c : siliga gel, e : 1 hexane	0.01 carbamatesw ureaherbicides elution patt. for clean-up c.	ureaherbicides	elution
		2 hex/benz, 3 benzene .	0.02 triazines		RRT-data for OV-22, OV-101, SE-
		4 sbenz/EtOAc 5° EtOAc			30. SP2401/2250, NPCS-columns
Specht (11)	non fatty and	 polystyrene gel, e : EtOAc/ 	90	90 organochlorine,	det: GLC (FPD, NPD, ECD, MS)
	fatty foods	cyclohexane for polar and non	or	organophosphates and sat: NaC1	d sat: Na
	e: H2O/acetone	polar compounds,	þc	polar metabolites,	elution patterns for siliga
	p:CH2CI2	extral; ;clean-up for organochlorine :		other insecticides	gel column
		c: siliga gel, e: 1 toluene/hex,	fu	fungicides	
		2° tol, 3° acetone/tol, 4 acetone			
Sissons (6,7)	non fatty	for polar organophosphorus commpounds:		31 organochlorime,	det : GLC (TID, ECD, colorim.
	21 corps	c : alumina N	organochlorine o	organophosphates and	nd total phosphorus,
	e : acetone/hexane	e : chloroform	0.002-0.01 p	polar metabolites for non polar : acetone/hexane	for non p
	or H2O	for hexane soluble compounds:	organophosphates		extraction,
	p: hexane or chloro- C: alumina	C: alumina	0.002-0.02		for polar compounds: H2O-extr.
	form	e: 1° hexane, 2° acetone/hexane			RRT-data for OV-17 column,
		3° subsequent acetone/hexane		•	elution pattern for alumina column.

الفصل الرابع والعشيرون

-التقديرالانشل ومقاييس التنقيبة في طرق التحليل المتحددوالحساسية لمتبقيات المبيدات:

- المقدمــة.
- اختيار ظروف الكروماتوجرافي الغازى .
- خمول اعمدة الكرماتوجرافي الغازي .
 - حجم العمود .
- تحميل الاعمدة بالمستخلصات النباتية .
- مقدرة التحميل وكروماتوجرافي الطبقة الرقيقة .
 - الاستنتاج .

التقدير الامثل ومقاييس التنقية في طرق التحليل المتعدد والحساسية لمتبقيات المبيدات

Optimization of determination and clean-up parameters for sensitive multi-residue analysis pesticides

لتسهيل الاستخدام الصحيح لطرق التحليل المتعدد .. فقد تم دراسة سلوك عدة مبيدات باستخدام طرق التحليل الكرماتوجرافي الغازى ، كما تم تخديد حساسية هذه المركبات لظروف الكرماتوجرافي الكرماتوجرافي الكرماتوجرافي الفازى ، كما تم اختبار المقدرة على التحميل لكل من اعمدة الكرماتوجرافي الفازى والواح كروماتوجرافي الطبقة الرقيقة وذلك باستخدام مستخلصات التفاح والجزر والسبانخ وذلك بعد اجراء عمليات التنقية لها . كما تم توضيح ما تم استنتاجه فيما يتعلق باستخدام كل من طرق التنقية والكشف .

المقدم :

لقد اتضع ان هناك مقدرة احتيارية عالية للكشاف ذو اللهب المضيئ هناك مقدرة احتيارية عالية للكشاف ذو اللهب المضيئ (FPD) ، ومن النوع الحرارى الايونى Thermionic (TID) ، والنوع ذو التوصيل الإلكتروليتى (FPD) في المحتولة المحتولة المحتولة المحتولة الكشف لبصق طرق الكوماتوجرافى ذو الطبقة الرقيقة TLC وذلك في تقدير بعض متبقيات المبيدات الموجودة في المستخلصات بدون الحاجة الى اجراء عمليات تنقية . حيث أن الحقن المباشر للمستخلصات المركزة ينتج عنها السرعة في الموتد وساطة التحليل، فأنها طريقة متبعة في عديد من المعامل . الا ان هذا التطبيق المباشر للمستخلصات الخام من الممكن أن ينشأ عنها تأثير معاكس ومضاد لجودة الفصل الكروماتوجرافي . . بسبب تغيير تفاعل بعض المركبات الحساسة مع المحبود الكروماتوجرافي وبالتالي تغيير وقت الحديل تشعن عرفي ومكذا فان عوامل الاستجابة النسبية Pack (Ref) من الممكن ان (MDG) Minimum Detectable quantities) من الممكن ان تخور وذلك اعتمادا على درجة التحميل وظروف اعمدة الكرماتوجرافي .

لكى يتم الوصول الى افضل استخدام لطرق التحليل المتعدد -Multi-Residue Proce لمصورة dures (MRP) فهناك عدة قياسات هامة .. منها ان ظروف الكشف يجب اختبارها بصورة مستمرة للتأكد من ان الحساسية للكشف كافية للتعرف على المركبات المتغيرة . لذلك فانه تم دراسة سلوك عديد من المبيدات تم اختبارها من مجاميع كيميائية مختلفة وذلك باستخدام اعمدة معبأة تم تحميلها بمستخلصات نباتية وذلك بهدف :

 ١ - تعريف المركبات المتغيرة ، والتي تتطلب اهتمام خاص خصوصا عندما تكون ظروف التحليل المتعدد تستخدم للعينات الغير معروفة المنشأ .

٢ – تقدير مقدرة التحميل لأعمدة الكروماتوجرافي الغازى القصيرة وذات السعة المنخفضة .

في حالة عينات التفاح والجزر والسبانخ فان الاستخلاص قد يتم بالاسيتون وتمت عملية التوزنيع باستخدام الميثيلين كلوريد مع اجراء التنقية على خليط منشط من (١ جم كربون منشط ٢ + ٢ جم مغنسيوم + ٤ جم طحالب ارضية) . ايضا تمت دراسة تأثير المستخلصات السابقة على طريقة التحليل الكرماتوجرافي الطبقة الرقيقة وذلك باستخدام هذه المستخلصات وتطبيقها على الواح جاهزة .

اختيار ظروف الكروماتوجرافي الغازى Selection of GC conditions

* خمول اعمدة الكروماتوجرافي الغازى Inertness of GC columns

ان الجزيمات المتغيرة كيميائيا من الممكن ان تتدهور في جزء الحقن وايضا في عمود الحرات والعمود ودرجة الكراتوجرافي وفي كلا الحالتين فات التأثيرات التحضيرية من كل من جزء الحقن والعمود ودرجة الحرارة تتحكم في معمل هذا التدهور . يتم ذلك باتباع الغسيل بحامض واستخدام اعمدة زجاجية من الموجود المحامل بعادة Silane عماسلة باليلله بابالتالي فان تكسير معظم المركبات المتغيرة من الممكن ازالتها او حفظها عند مستوى ثابت ومنخفض . بالتالي فان اعادة الحقق للمستخلصات النبائية المركزة او حقن كميات كبيرة من المركبات المتغيرة كيميائي بعيث بخرى بعدها اجراء عملية سيللة للعمود فان ذلك يعمل على عمين صبيل المحكن ان للوث جزء الحقن من الممكن ان يعمل على احداث تدهور جزئي او كامل الهده المركبات المتغيرة .

عند اجراء مقارنة بين الاستجابات للمبيدات المختارة وهي : P - P' - DDT , Propicana . فقد وجد انه zole , Monocrotophos , Carbaryl وذلك محت ظروف مختلفة للأعمدة . فقد وجد انه من المكن الكشف عن هذه المبيدات حتى مستويات 10 pg و 10 وذلك مع انظمة الكشف من النوع ECd , NPTID , FPD على التوالي .

الظروف المستخدمة للفصل الكرومانوجرافي والتي اظهرت هذه الاستجابة كانت مناسبة لتقدير متبقيات اخرى والتي تم استرجاعها بواسطة طرق MRPS الاكثر شيوعا في الاستخدام .

فيحا بين المبيدات الفوسفورية العضوية التي تم تخليلها فان معظم المركبات الغير ثابتة كانت مركبات قطبية وخاصة انها تختوى على سلسلة جانبية تشمل :

أ – رابطة زوجية Monocrotophos ب – شق اميد Phospholan

جـ - شق كرباماتي Dimethoate د - مجموعة استر Malathion

هـ - او اى تركيب يسمح بتكوين رابطة أيدروجينية

ذلك بالاضافة الى الاهتمام الخاص عند اجراء تخليل لمركبات الكاربامات مثل -Carbofu

ran , Carbaryl وايضا مجموعة اليوراسيل Terbacil ومركبات اخرى تشمل الأندرين وال د د ت Thiobendozol dicofol .

* حجم العمود Column size :

عمود قصير (٥٠ - ٩٠ سم) وضيق قطر داخلى (١,٧٥ - ٢ م) معبأ بمواد مفيدة جدا لاجراء عملية الغربلة والتأكيد من وجود متبقيات المبيدات وذلك بالمقارنة مع الاعمدة التقليدية ذات طول ١٨٠ سم وقطر داخلى ٣ م ، وقد تبين أن الأعمدة القصيرة ينتج عنها تخليل اسرع بمعمل ٢ الى ٥ مرات تعطى اقل قدرات للكشف MDQS اكثر بمقدار ٥ إلى ١٠ مرات كما انها تختاج الى درجة حرارة اقل .



شكل (۱) : كروماتوجرام المونوكروثوفوس (A) والبارايثون (B) بعد مخميل العمود من اليسار لليمين صفر ، ۲۰۰ ، ۳۰۰ مللجم مستخلصات السبانخ

: Loading columns with plant extracts تخميل الاعمدة بالمستخلصات النباتية

في الاعمدة القصيرة (٤٠ سم × ٣ رم) فقد تم تعبئها بمادة معادة بسمادة حدادة -Carbow المحدة بمادة بسمادة بسمادة بالاعمادة عبدادة بسمادة بالاعمادة عبدادة بسمادة بالاعمادة عبدادة بالاعمادة بالمحدة باعادة عبداية الدعمة باعادة عبداية الدعمة بعد دلك تم تحميل هذه الاعمدة باعادة عبداية الحدادة بعد الله المنطقة بعداد بعد المحداد باعداد بعد المحداد باعداد باعداد

لقد نبين حدوث تدهور وتلف لعمود الكروماتوجرافى بسسب اجسراء التحميل عليه بعقن 200 ستخلص جزر . 200 mg مستخلص جزر . ينما عند محميل الاعمدة بالمستخلصات بعد تنقيتها على مخلوط الادمصاص فان اداء العمود لم يتغير واصبح جيدا عندما وصلت درجة التحميل الكلية الى 3000 mg .

تدل هذه النتائج على ان المقدرة على التحميل تعتمد على نوع المستخلص ودرجة حرارة المحود وتتأثر باقل الحدود بسعة العمود . لقد وجد ان المقدرة التحميلية للاعمدة من الممكن تقديرها سريعا وذلك بفحص قيم RRF وذلك بعد اعادة الحقن للمستخلصات التي مختوى على مدى من ١٥٠ الى ٢٠٠ مللجم / عينة والتي مختوى على زوج مناسب من المركبات المختبرة مثل أو Carbaryl/prophan و Carbaryl/prophan ويتم الاستمرار في الحقن حى تصل قيم RRF للمركبات الثابت / المتغير الى ٨٠٪ من القيمة الاصلية والتي مخدد بانها اقصى حمل اجمالي (LM) maximum total load).

من الممكن اجراء حقن مرة واحدة لمينة تمثل 0.03 LM على اساس ان يتم وضع صوف زجاجى معامل بالسيللة ويماد تهيئة العمود على اقصى درجة حرارة مضاف اليها ٣٠ م لمدة ٨ ساعات بعد كل ٢٠ حقنة . عند تقلير اقصى مخميل متاح من المهم ايضا اختيار الكشاف ، ففى حالة استخدام الكشاف من النوع ECD لابد من اجراء تنقية لكل مستخلص وايضا عند استخدام الكشاف من النوع NPTID .

اما عند إستخلام الكشاف من النوع TID عادة يسمح بحقن مستخلصات نباتية بها ٢ –
١٠ مللجم ، بينما في حالة إستخدام HCD , FPD فان مقدرة الاعمدة على التحميل تكون
محددة . لكي نضمن افضل اداء لنظام الكروماتوجرافي الغازى يجب ان يكون تخميل العمود باقل
قدر من العينة المراد تقديرها وذلك يكون في حدود (ملجم/كجم) .

مقدرة التحميل وكروماتوجرافي الطبقة الرقيقة Loadability and TLC :

لقد تم اختبار مقدرة التحميل للسليكا جيل واكسيد الالومنيوم لالواح TLC وذلك باستخدام مستخلصات نباتية مختلفة وانظمة ازاحة مختلفة وكذلك مبيدات مختلفة فعندما تم استخدام مستخلصات مشتركة نتج عن ذلك حدوث انتشار وظهور بقع ذات ذيول وتأثرت طبيعة توزيع المبيدات على الالواح . مع ملاحظة البطء في السرعة بالإضافة الى انخفاض مستويات الكنف لهذه المبيدات .

وهكذا فان مقدرة التحميل للطبقة تختلف باختلاف قوة المذيب المكون للطور المتحرك وحبس المبيدات وايضا تعتمد على طريقة الكشف . في جدول (١) يتبين ان اقل مخميل ينتج عنه فصل وكشف وذلك عندما تم اتباع طرق الكشف التالية :

جدول (١) : التغير في حدود التقدير (مللجم/كجم) لبعض المبيدات إعتمادا على ظروف الفصل على الألواح

											S
					Car	Tot			Spina	ıch	
Compound	Eluent	Rf	MDQ	Puri	ied	Cru	de	Puri	fied	Crud	le
			/ug	ext	ir.	ext	r.	ex	tr.	extr	
				sampl	e LD	Samp	le LD	Sample	LD	Sample	LD
				mg		mg		mg			
Carbaryl	EtAc	0.58		500	0.2	100	1	1000	0.1	100	1
	PE=E=1=2	0.23	0.05	2000	0.05	250	0.4	1000	0.5	50	2
	CH2CI2	0.11		500	0.1	200	0.4	1000	0.05	200	0.1
Dioxacarb	EtAc	0.41		500	0.4	100	2	1000	0.1	100	2
	PE=E=1=2	0.06	0.01	2000	0.05	250	0.8	1000	1.0	50	4
	CH2CI2	0.		500	0.4	200	1	1000	0.2	200	1
Atrazine	EtAc	0.59		250	0.2	100	0.5	1000	0.1	100	1
	PE=E=1=2	0.27	0.05	500	0.2	200	0.5	2000	0.05	100	1
	CH2CI2	0		400	0.25	100	1	1000	0.1	250	0.4
Carbendazii	m EtAc	0.22		500	0.2	500	0.2	2000	0.4	250	0.3
	PE=E=1=2	0.02	0.01	400	0.2	100	0.8	2000	0.2	250	0.2
	CH2CI2	0		500	0.2	50	1.6	1000	0.30	500	0.3

قد لوحظ ان حدود التقدير كانت في مستويات منخفضة الى ان وصلت الى ٥ ر إلى ١ مللجم /كجم والتي نادرا ما تم الكشف عنها . وعندما تم تطبيق المستخلصات الباتية مباشرة على الواح TLC وحتى اذا استخدمت طرق التقييم الحيوى (باستخدام الانزيمات او جرايم الفطريات) للكشف عن المتيقيات ومن خلال التجارب فقد تبين ان طرق الكشف بالتقييم الحيوى قد تكون متخصصة لنوع معين من المبيدات ولكنها طرق غير حساسة في حالة وجود كميات كبيرة من المستخلصات المشتركة . قد وجد ان اجراء عملية التنقية للمستخلصات الخام على خليط الادمصاص تعمل على خفض قيمة DL (حدود التقدير) ٣ أو ٥ اضعاف . وإذا كانت حدود التقدير اقل من ١ ر مللجم/كجم فان ذلك يتطلب استخدام طريقة تنقية فعالة .

: Conclusion الاستنتاج

ان الثبات الحرارى للمبيدات لظروف التحليل الكروماتوجرافي تختلف بدرجة كبيرة وتتأثر بنوع العينة المستخلصة . ولضمان ان حساسية الكشف للمبيدات المسترجعة بواسطة طريقة المتبقيات المتعددة (MRPS) قد تم الوصول اليها فان ظروف الكروماتوجرافي الغازى يجب ان يتم الابقاء عليها ويتم فحصها بصورة دورية اثناء تخليل العينات بحيث يتم اختبار قياسات التقدير باستخدام مخاليط تختوى على كل من مركبات ثابتة ومتغيرة .

وهكذا مجد ان لكل من نوع العينة المستخلصة وظروف عمل الكروماتوجرافي وطريقة الكشف كلها عوامل تؤثر على محميل الاعمدة والواح TLC . من الممكن اجراء الحقن المباشر للمستخلصات المركزة اذا ما تم استخدام الكاشفات من النوع TID أو EPD أو HCD مع الجهزة الكروماتوجرافي الغازى . اما اذا تم الكشف باستخدام (TLC) كروماتوجرافي الطبقة الرقيقة الرقيقة للمستخلصات .

الفصل الخامس والعشرون

العوامل الرئيسية التي تؤثر على صلاحية وكفاءة طرق تخليل المخلفات المتعددة .

- مقدمــة .
- مصادر الاختلافات والسبل الموصى بها لتقليل تواجدها واثرها .
 - (أ) العمليات التي لا تعتمد على طريقة التحليل.
 - * مجهيز العينات للتحليل .
 - * تخزين العينة قبل التحليل .
- * الشوائب التي تتداخل مع التحليل ومصدرها المذيبات والجواهر الكشافة وادوات المعمل .
 - * المحاليل القياسية .
 - العمليات المرتبطة بالطريقة .
 - * الاستخلاص والفصل الجزئي بين سائلين .
 - * الترشيح والتجفيف والتبخير .
 - * عمود الكروماتوجرافي والالواح الرقيقة .
 - الكروماتوجرافي الغازى السائل .
 - المشاكل المتعلقة بملاءمة الطرق .
 - خصائص العمليات الفردية لتحليل المخلفات.
 - وصف الطريقة .
 - الاستنتاج .

العوامل الرئيسية التي تؤثر علي صلاحية وكفاءة طرق تحليل المخلفات المتعددة *Main Factors Influencing Reproducibility of Multi-residue methods

: Introduction مقدمــة

الغرض من استخدام طرق تقدير المخلفات المتعددة (MRM's) يتمثل في الحصول على معلومات اكثر عن العينة خلال فترة قصيرة وبعدد من التحليلات اقل وكذلك تقليل تكلفة مخليل كل عينة . من الاهمية الاحاطة بظروف الاستخدام المناسب لهذه الطرق الا وهي توفير المعلومات كل عينة . من الاهمية الاحتاج بالمتحليل عن طبيعة العينة وملائمة الطريقة المقترحة وكذلك فوعية المبيدات المختمل تواجدها داخل أن المعلومات المختلفة والطرق المثليل . بالاضافة لذلك فأن المعلومات المختلفة والظروف المثلي لكل عملية تشليل أو ثفادي التأثيرات الجانبية الغير مرغوبة . يجب ان تختير العمليات مع المركبات الاكثر حساسية للظروف التأثيرات الجائبية الغير مرغوبة . يجب ان تختير العمليات مع المركبات الاكثر حساسية للظروف التأكد من نقاوة وملاءمة المواد التي تستخدم في كل مجموعة batch المركبات الجديدة تختير بانتظام مع طرق تقدير الحالفات المتعددة الطريقة وامكانيات التداخلات الجديدة تختير وامكانيات التداخلات والمواد المتداخلة في عمليات المحلوبة الطريقة منطق الاختلافات فالدخلافات عند التعليق والمرتبطة بالعمليات كل على صبيل المثال معتمدة واقتراح الوسائل والمعايير الضرورية اللازمة الملاسئية علي المعلوب كل على صبيل المثال تعتبر طريقة اخذ العينات والنقل ذات اهمية قصوى في تعليل عبير على المحلوب في تعليد المعلوب في تعليد الساب الاحتلافات في تعاديل من عقيد عقيد عقيدات والنقل ذات اهمية قصوى في عقيد الساب الاحتلافات في تتأجر التحليل . على صبيل المثال تعتبر طريقة اخذ العينات والنقل ذات اهمية قصوى في عقيد الساب الاحتلافات في تتأجر التحليل . على متعلوب في عقيد الساب الاحتلافات في تتأجر التحليل . على متعلوب في عقيد الساب الاحتلافات في تتأجر التحليل في تتأجر التحلول في تتأجر التحلول في تتأخير التحلول في تتأخير الموقة اخذ العينات والنقل ذات المعقر على متعلول على المعلوب الاحتلافات في تعالم المعلوب المنالوبينات والنقل ذات المعقر قصوت على التحليل العرب والمتعلوب المعالمين التحليل المعرب في تتأخير المعرف في التألي التحليل العرب والمعالمين المعالمين التحليل العرب والمعالمين المعالمين المعالمين المعالمين التحليل في تتأخير المعالمين التحليل العرب والمعالمين المعالمين المعالمي

مصاد, الاختلافات والسبل الموصى بها لتقليل تواجدها واثرها .

(أ) العمليات التي لا تعتمد على طريقة التحليل

Processes independent of the methods

* تجهيز العينات للتحليل Preparation of smaples for analysis

من المعروف ان المخلفات لا تتوزع بتجانس في او على المحاصيل ومن ثم تختلف النتائج مع عامل الوقت ومن معمل لآخر اذا ما انبعت وسائل او اقترابات مختلفة . من الضرورى انباع طرق متجانسة ومتماثلة اذا ما اريد الحصول على نتائج مقارنة . وللتمشى مع او تحقيق القراعد الدولية بخصوص بيانات المخلفات ينصح بل يجب استخدام الطريقة الموصى بها من قبل لجذ الدستور فيما يتعلق بمخلفات المبيدات وفيها يوصف وبكل دقة اية اختلافات في مجال التحليل . تجدر العناية الفائقة للتأكد من التجانس التام لجميع اجزاء عينة المعمل المعدة للتحليل وقبل ان تؤخذ عينة التحليل النهائي .

* تخزين العينة قبل التحليل Storage of sample before analysis

تتحلل او تنهار مختلف مبيدات الآفات بصورة تدريجية حتى على درجة حرارة - ٢٠ "م وتتوقف درجة الانهيار على العينة نفسها ، وفي العادة يكون الانهيار سريعا في العينات المفتنة والمهروسة نتيجة للنشاط الانزيمي العالى وملامسة السائل الخلوى المحتوى على درجات مختلفة من الحموضة بالمقارنة بالثمار الكلية . من اهم المعايير المتعلقة باختلاف محتوى المخلفات هو الوقت المطلوب لتجميد العينات ، لقد اثبتت المراسات انه كلما كان معدل التبريد سريعا كلما كان الانهيار بسيطا . في هذا الخصوص يعتبر التبريد في الثلج الجاف او في التروجين السائل من احسن الطرق . من المحتمل تقليل الخطأ التقليدي والاختلاف في التتائج عن طريق تخليل العينات الحقاية المعاملة الطازجة وعيناتها المثلة بعد فترات مختلفة من التخزين .

* الشوائب التي تتداخل مع التحليل ومصدرها المذيبات والجواهر الكشافة وادوات المعمل

Interferring impurities from solvents, reagents and laboratory devices

نظهر الشوائب على صورة علامات او اشارات متداخلة على الكرماتوجرام خاصة في حالة الكرماتوجرام خاصة في حالة الكرماتوجرافي الغازى بكشاف صائد الالكترونات GC/ECD او مع الجوهر الكشاف نترات الفضة على الواح الكروماتوجرافي الرقيق T.C. بالاضافة الى التأثيرات المعلومة عن دور آثار او يقايا المعادن في بعض المركبات ومن قم نتوفع امكانية حدوث درجات معينة من الانهيار كنتيجة لوجود هذه الشوائب. من المؤكد انه عند استخدام طريقة تقدير الخلفات المتحددة 'MRM لا لوجود هده الشوائب. من من طريقة المنافذة حيث أن العديد من يوجد مجال لاى تهارن ولو ضئيل فيما يتعلق بنقاوة ونوع المواد المستخدمة في الطريقة تعتمد على طريقة الكشف وثبات المركب مجال التحليل من الناحية المعلية يعني ذلك أن عينة المقارنة الخاصة بالجواهر الكشافة المحالية يعني ذلك أن عينة المقارنة الخاصة بالجواهر الكشافة Blank أذا وضع مع العينة لا يحدث ارتفاع في قسم التداخل مع GC/ECD في الفترات الذي يخدث فيها ازاحة للمركبات الاولى والاغيرة محل التحليل .

* انحاليل القياسية Standard solutions

نوعة المادة القياسية يمكن التأكد منها بالمقارنة بالمركب القياسي ذو النقاوة المضمونة والمؤكدة او من خلال برنامج معايرة في المعمل . من اهم العوامل الرئيسية التي تؤثر على دقة المحاليل القياسية نوعية المذبب والتغير في الحجم نتيجة للتبخير والثبات ودقة الادوات الزجاجية (الماصات والدوارق) المستخدمة في تجهيز المحاليل . الانحراف المحتمل في المحاليل القياسية يجب ان يكون في حدود ± 1 ٪ في التخفيف النهائي . الصفات الاساسية المحددة لاختيار المذبيات تتمثل في نقطة الغيان العالية والقطبية المتوسطة والثبات والنقاوة . الموامل التي تؤثر على ثبات المحاليل القياسية تتحصر في التعرض للأشعة فوق البنفسجية والرطوبة والحرارة ونقاوة ونوع المذبب . بعض المركبات مثل البينوميل والبيديفام والفنورات والثيوميتون تنهار بسرعة حتى في

حدود تركيزات مللجم/سم٣ في المحاليل المجهزة باحسن نوعية مذيب . بناء على ذلك يجب عمل محاليل قياسية طازجة بصورة منتظمة . تبخير المذيب يمكن الحد من حدوثه بقدر الامكان باستخدام محاليل عمل من ٨ - ١٠ سم ٣ في دوارق محكمة الغلق للمعايرة . وهذا المحلول يجب التخلص منه يوميا او عندما ينقص حجمه لأكثر من ٢ رسم ٣ .

العمليات المرتبطة بالطريقة Method dependent processes

* الاستخلاص والفصل الجزئي بين سائلين

Extraction and liquid/liquid partition

من الواضح ان نوع المذيب والخلاط المستخدم في الإستخلاص بالمذيب يؤثران على كفاءة الاستخلاص . يمكن تقليل الإختلافات الناجمة عن مختلف الاجهزة والأدوات برج مخلوط العينة والمذيب لمدة ساعة بعد الطحن (الخلط) . في هذه الحالة يجب اعتبار ثبات المبيدات للتحلل المائي . يجب عدم تغيير نوع وكمية المذيب دون التاكد من كفاءة الاستخلاص اذا كان الهدف الحصول على نتائج مقارنة . من الثابت ان الاسترجاع من العينات المقواة لا تعطى نفس درجة كفاءة الاستخلاص للعينات الحقلية . الاختلافات بعضها يرجع الى الفصل الغير مناسب للأوساط السائلة خاصة في حالة المستحلبات التي قد تتكون . وليكن معلوما ان وقت الاستقرار في الاوساط السائلة او في المستخلصات المبللة يجب الا تزيد عن الوقت المطلوب للفصل الكامل .

* الترشيح والتجفيف والتبخير Filtration, drying and evaporation

لتقليل درجة ادمصاص مخلفات المبيدات تستخدم مواد مساعدة للترشيح وكبريتات الصوديوم بكميات اقل ما يمكن بما يحقق الغرض فقط . يجب ان تغسل اوراق الترشيح او المواد الصلبة بالكمية المناسبة من المذيب . من الضرورى تجنب تبخير المذيبات لحد الجفاف عند استخدام طريقة تخليل المخلفات المتعددة MRM's . درجة حرارة حمام التسخين يجب الا تزيد الا بدرجات حرارة قليلة عن نقطة غليان المذيب على الضغط المستخدم . أية رواسب من المادة المتبقية يجب ان تغسل عدة مرات بالمذيب بداية من جدار الدورق . ان اضافة المذيبات عالية الغليان قد تقلل من فقد المخلفات خلال التبخير ولكن الكمية يجب ان تكون اقل من الحجم النهائي المطلوب كما ان القطبة المختلفة يجب الا تؤثر عكسيا على نظام السيولة في عمود الكروماتوجرافي .

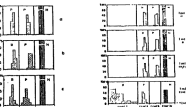
عمود الكروماتوجرافي والالواح الرقيقة

Column chromatography (CC) and TLC

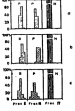
عمليات الادمصاص الكروماتوجرافي ونظام الازاحة تتأثران كليهما بالعديد من العوامل TLC و TLC و TLC و TLC . المعبود والالواح TLC و TLC و المحدد الالواح الالحدد الله والمعاير التالية والنوعية مثال ذلك حجم الجسيمات ومجانسها والنشاط والكفاءة الخطية لمادة الادمصاص وقرة المذيب . بالاضافة لذلك تعثل عوامل الحرارة ونوع المركب مجال التحليل وطبيعة

وكمية المستخلصات المرافقة والرطوبة النسبية للهواء والتغير في نشاط مادة الادمصاص بمذيب الازاحة اهمية في هذا الخصوص . الفصل بعمود الكروماتوجرافي يتأثر بوجه خاص بحجم وتكوين العمود وطريقة التعبئة خاصة وقت التعبئة والمذيب المستخدم وتجانس الحبيبات وطبيعة المذيب المستخدم لاذابة المواد المستخلصة ومعدل الازاحة والتداخل بين مادة الادمصاص والمبيدات . الازاحة الخاصة بكروماتوجرافي الالواح TLC تتأثر بنشاط اللوح بعد وضع المبيد خاصة اثر وقت الوضع والرطوبة النسبية واسلوب تشبيع كابينة الفصل واختلاف ألضغط البخاري في مكونات السائل المزاح وطريقة وضع او معاملة اللوح مثال ذلك حجم البقعة والمذيب وقيم انسياب او سريان المركبات RF . عادة ما يكون وقت وضع العينات على اللوح كافيا لحدوث التوازن بين مادة الادمصاص والرطوبة في الجو ومن ثم يجب ضبط كفاءة اللوح بعد المعاملة "Spotting". بعض هذه التأثيرات وضحت مع امثلة عملية . في الشكل (١) يتضح نظام الازاحة للمركبات الفوسفورية العضوية على الاعمدة : (أ) ٥ جم Merk Kieselgel ٥٠٠ - ٢ر ملليلتسر ، (ب) سليكا Voelm (, - ۲, ملليلتر ، (ج) فقد نشاطها (۲ر - ٥ر ملليلتر) والتي فقد نشاطها باستخدام ٥٪ ماء ثم الازاحة مع ٤٠ ملليلتر هكسان (المكون ١) ثم ١٦ ملليلتر هكسان / بنزين ٤ : ٦ (المكون ٢) ، ١٦، ملليلتر بنزين (المكون ٣) ثم ٢٠ ملليلتر بنزيل / ايثايل اسيتات ١ : ١ (المكون ٤) . لقد كانت معدلات الازاحة ٢ ر ، ٢ را ، ٣ سم٣/ دقيقة على الأعمدة أ ، ب ، جـ على التوالي . ان الاختيار الصحيح للمذيب في غاية الاهمية . المذيب القطبي الذي يستخدم لنقل العينة الى العمود قد يسبب فقد نشاط مادة الادمصاص نتيجة لاحتلاله للمواقع النشطة ، وهذا الوضع موضح في الشكل (٢) حيث استخدمت مذيبات الهكسان (H) والبنزين (Be) والميثيلين كلوريد (Ch2 Cl2) والايثايل اسيتات (Et Ac) . وكان حجم المذيب المضاف كافيا لتكوين طبقة جزيئات واحدة على ٧٦ ٪ من سطح مادة الادمصاص . لقد غير الايثايل اسيتات من نظام إزاحة مبيدات البروموفوس (B) والميثايل براثيون (f(P) بينما لم يحدث تغيير في حالة الملاثيونُ الاكثر قطبية (M) والذي ازيح في النهاية . المذيبات الضعيفة مثل الهكسان والبنزين والميثيلين كلوريد لا تحدث اية تغييرات في نظام الازاخة . مواد الإدمصاص الثانية والثالثة والرابعة والخامسة قد يعاد نتشيطها خلال الإزاحة بالمذيب نظرا للتخلص وإزالة بعض الماء الغير نشط من العمود . ومن ثم فان سريان مذيبات البنزين الجاف او الداءى ايثيل ايثر خلال العمود الذي يحتوي على ٣٠ جم الومينا Woelm ذات النشاط الخامس (V) سيؤدى الى تغيير نشاط الالومينا الى (II) . لمنع هذه المشكلة يجب ضبط محتوى المذيب من الماء باضافة مادة ادمصاص عالية النشاط (٧) في ايشر البترول والهكسان او باضافة الماء الى المذيبات العضوية الاخرى . المستخلصات المرافقة خاصة الدهون والزيوت قد تؤثر بدرجة كبيرة على ازاحة المبيدات ولكن هناك عينات اخرى تؤثر على نظام الازاحة كما في الشكل (٣) .

لقد درست الاختلافات في معامل الانسياب RF بعد وضع الالواح في كابينة تختوى على هواء به نسبة ثابتة من الرطوبة . توضح النتائج الموجودة في الشكل (٤) أن تأثير الرطوبة على قيم RF يعتمد كذلك على نوع السائل المستخدم في الازاحة بالرغم من عدم حدوث تغير في درجة



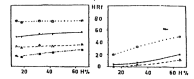
شكل (٢) : تأثير المذيبات على حجم الإزاحة - ظروف العمود كما في الشكل ١ (b)



شكل (١) : نظام الإزاحة لمبيدات البروموفوس (B) والميشايل براثيون (P) والمالاثيون (M) على أنواع مختلفة من السليكاجيل



شكل (٣) : تأثير مستخلصات التفاح على إزاحة البروموفوس (B) والميثايل براثيون (P) والملاثيون (M) - ظروف العمود كما في شكل ١ (b)



شكل (٤) : تأثير الرطوبة النسبية على معدلات إنسياب مركبات (Aziprotryn (O) حم Secbymeton (\square) Cyanazine (Δ) atrazine (X) DC Fertig & Latten الثيرولين ايثير + الداى إيثيل إثير (١ + ٢) والميثيلين بروميد (b)

الازاحة لاكثر من ١٢٠ مركب . من الثابت ان درجة تشبع الكابينة تؤثر بدرجة كبيرة على قيم HRF والتي تينقص كلما زاد التشبع (جدول ١) .

جدول (١) : تأثير تشبع الكابينة على قيم معامل الانسياب . HRF

					نو	ع الالوا	ح وطبيه	مة الكاب	بئة			
			A)	(B)	(
	SS	NS	CS		S		NS	1	CS		S	
Pyrazopho Triazaphos Etrimfos Butylate	HRF	CV% Y9 1V 11	HRF IA YT TY	CV% F1 Y. 1Y	HRF 11 17 70 70	CV% 6. 71 71 71	77 79 07	14	HRF YY YY £T o1	14 14 17	HRF 19 71 73 13	CV% {Y Y9 Y1 IT

A = Dc Fertigplatten Kieselget-60

B = Selfmade kieselgel 60 0.3 mm activated at 110 °C for 1 hour.

: Gas liquid chromatography الكروماتوجرافي الغازى السائل

بادئ ذي بدء يتأثر ثبات المركبات على الكروماتوجرافي بالمادة الوسيطة ومواد التعبئة ودرجة الحرارة ونوع المذيب . يتزايد تأثير النشاط السطحي بتناقص الكمية المحقونة . تحت الظروف السيئة فان الكمية الكلية للمادة المحقونة قد تتحلل وتنهار مما يعرف الكمية الصغرى الممكن الكشف عنها Minimun detectable Quantity (MDQ) أو الاعتماد على حساسية الكاشف . ومن ثم يجب ان يقاس المعيار MDQ مع عدم تمثيلها من المنحنى القياسيّ . لتقليل تأثير الشوائب المعدنية ومجاميع السيلانول السطحية تستخدم أكثر المواد خمولا والمغسولة بالحامض من الداي ميثيل داي كلوروسيلان او الكربوكس المعالج للتعبئة والمغلق مع الاوساط الثابتة ٣ ٪ في تقدير المخلفات المتعددة MRM's . الاعمدة الزجاجية لوحدها غير كافية الخمول (عدم النشاط) لذا يصبح من الضرورى معاملتها بنفس الطريقة التي اجريت مع التعبئة . ولقد ثبت اهمية تأثير المواد المحقونة ومن الاهمية استخدام الكوارتز او البيركس المعامل بالسيلان . الصوف الزجاجي عند نهايات العمود مهم ايضا نظرا للكبر النسبي للسطح . من الملائم استخدام الصوف مع البيركس والسيلان وكذلك يوضع الصوف مع الكوارتز على قمة العمود حيث انه اكثر خمولا من الاول . ان خمول العمود يتفاوت تبعا للمواد المحقونة الملونة ونوعية الغاز الخامل . لذلك فان الاختبارات المنتظمة التي يستخدم فيها مخلوط من الكارباريل والبروفام هي للتأكد من سلامة العمود والجهاز . فلو ان نسبةً استجابة الكارباريل/ بروفام متساوية او اكبر من ٠,٥ على مستوى ٥ نانوجرام يعني ذلك ان حمول النظام مناسبا لتحليل المبيدات المتحركة .

يجب ان تكون المحاليل القياسية ومحاليل العينات المستخدمة جافة لا مختوى على اي من

الشوائب الغير متطايرة والتي يجب ان تكون خاملة كذلك لتقليل حدوث الانهيار او التحول في مادة العبية . من المحتمل ان يكون التسرب من اماكن الدخول والتلوث عند بداية العمود وطرق العير متامية من مصادر التغيرات الغير متحكم فيها . الحل البسيط لهذه المشكلة يتمثل في Spetum وتغيير مكان الدخول Spetum والسنتيمترات القليلة الأولى من مادة التعبقة وبانتظام وهناك وسائل احتى غتاج لحبرات كبيره . من اكثر المعاير شيوعاً لتعريف المركبات القيم المخاصة بالارتباط النسبي الدسبي Relative retention . البيانات الخاصة بهذا المعارا يمكن محقيقها فقط لو ان حرارة المعمود متساية على اتخاذ بعض المركبات المختفة المعارفة الموجبة بين درجة الحرارة ووقت الارتباط النسبي يساعد على اتخاذ بعض المركبات المختفزة المعارفة المحبود في مختلف الاجبوزة الديب ان توجه عناية خاصة لتأثير حرارة الحقاق الحرارة الظاهرية للعمود في مختلف الاجهزة في مخلق الحقين . لقد حبحات اوقات الارتباط النسبية AP لعدد كبير من مختلف المبيدات على درجات حرارة متفاوتة في كتاب الد EPA . وقد يختلف عامل الاستجابة للمركبات ونفس الذي بالنسبة للاختيارية من وقت لاخر حتى مع نفس الكاشف . على العقائم بعملية التحليل الاحاطه بالقدرات الحقيقية للكاشف والتي يمكن الحصول عليها ومعرفتها بالحقن المنتظم خطوط اختيار مناسب وقياسي .

المشاكل المتعلقة بملاءمة الطرق Problems with the adaptation of the methods . Characterization * خصائص العمليات الفردية لتحليل الخلفات

ادى الازدياد الكبير في ضرورة التحكم في استخدام المبيدات على المستوى العالمي الى الحاجة الملحة والضرورية لاجراء عدد كبير جدا من التحليلات بصورة منتظمة بل روتينية . اصبح من المالوف تقدير مستوى مخلفات المبيد في نفس العينة في معامل مختلفة . وهذه المستويات توضح الن تتاتج التحليل الخاصة بها متماثلة وفي حدود مدى مقبول ومتفق عليه . يمكن تقسيم عمليات عجلل الخلفات في ثلاثة مجموعات رئيسية مختلفة تبعا للتعيرات المتوقع حدوثها في الطريقة المتبعة للتحليل دون التأثير على التتاتج .. يمكن التنويه لهذه المجامع فيما يلي :

* المجموعة الاولى : العمليات الاجبارية Obligatory operations

يعتمد أسلوب وطريقة اخذ المينات وتقسيمها وفصلها الى اجزاء جاهزة للتحليل على بعض العوامل وأى انحراف عن الطريقة الموصوفة المقبولة ستغير من النتائج وتجعلها غير قابلة للمقارنة . لا يمكن التحكم السهل في كفاءة الاستخلاص خلال التحليل . من المعلوم ان الاسترجاع من العيات المقواة يشير فقط للفقد خلال التحليل . من الضرورى عند تطوير طريقة جديدة او حتى عند استخدام الطريقة المنشورة لتقدير مركب جديد تخديد كفاءة الاستخلاص ومن ثم يجب وصف النتائج بدقة ومبل الحصول عليها .

* المجموعة الثانية : العمليات المتحكم فيها Controllable operations

يمكن التحكم في كفاءة وصلاحية عمليات التحليل (تخزين العينة – الترشيع – التيمغير – الفصل الكروماتوجرافي) عن طريق دراسات الاسترجاع العادية او اية وسائل اخرى . يمكن تغيير نوعية المواد والجواهر الكشافة في الطريقة الاصلية بعد اختيار البدائل المناسبة والتأكد من الحصول على نفس النتائج النهائية .

* المجموعة الثالثة : عمليات تتطلب ظروفا خاصة

Operations requiring individual optimisation

مختاج الاجهزة المختلفة ظروف مختلفة لتحقيق الكفاءة المناسبة . وعلى سبيل المثال لا بد من الاختلاف الحرارة لتحقيق نفس الاختلاف الحرارة لتحقيق نفس الاختلاف الحرارة لتحقيق نفس حدود التقدير والكشف والاختيارية في الكاشفات الحرارية الايونية thermionic detectors . ومن ثم تكون هناك حاجة ضرورية لجعل كل جهاز في الظروف المناسبة التي تلاءم طريقة التحليل وليس مجرد الإكتفاء باتباع الظروف الموصوفة في الطريقة بدقة متناهية .

* وصف الطريقة Description of the method

يجب ان تمكن وصف الطريقة من تطبيقها وتطويرها وتخويرها وكذلك الاستخدام الامثل وتمثيل النتائج . من المؤسف ان التفاصيل المتاحة في جميع النشرات تكون غير كافية لتحقيق هذه وتمثيل النتائج . بالاضافة الى البيانات الحادية فان هناك حاجة الى معلومات خاصة لمقابلة المتطابات الملاحوة أعلاه ومثال ذلك طريقة اخذ المينات (وزن المينة – عدد المينات الاولية) ومرجع عن الملاكوة أعلاه ومثال ذلك طبينات ، وجزء العينة الذى يدخل في التحليل (كيفية التجهيز) ، ثبات الخلفات خلال التخزين وكفاءة طريقة الاستخلاص الخاصة بالمركبات الختيرة ، درجة حمل المتاحدة الكرومانوجرافي معبرا عنها بوزن المينة ، المركبات المناسبة للتحكم في نظام الانسياب عدد الواحا عمدة ADD المناسبة والمطلوبة لفصل المركبات او الضروية لتحقيق اغراض عامة ، حرارة العمود ومكان الحق وكذلك وقت الظهور النسبي للمركبات مجال التحليل ومدى تخصص الكاشف وحلود الكشف (جرام انائية) واقل كمية يمكن الكشف عنها (ع) وتخصص الحواهر الكشاف مع المركبات المناسبة للتحكم في الازاحة والكشف مع المستوى) .

: Conclusion الاستنتاج

يمكن زيادة كفاءة عملية تقدير المخلفات المتعددة MRM's عن طريق اتباع هذه الخطوات بدقة :

 أ - اتباع التعليمات الخاصة بالطريقة فيما يتعلق بتجهيز العينة والتجانس والاستخلاص دون اية تغييرات

- تقدير الاسترجاع بعد عمود الكروماتوجرافي والترضيح والتبخير عند تطوير طريقة جديدة ثم
 تقدير الاسترجاع لهذه الطريقة بصورة منتظمة وخاصة عند استخدام مجموعات جديدة من
 الكيميائيات ثم تقدير الفقد خلال التخزين كما يجب المقارنة المنتظمة للمحلول القياسي مع
 المواد القياسية .
- جـ ملاءمة معايير كل جهاز حيث لا يجب التقيد بالظروف المكتوبة في النشرات واستخدام طريقة المادة القياسية الداخلية Internal standard بقدر الامكان وكلما كان ذلك ممكنا . كذلك يجب التحكم المناسب في ظروف الازاحة والكشف مع مخاليط الاختيار او في حالة TLC مع المركبات الكشافة .
 - د تأكيد كل النتائج الايجابية .

الفصل السادس والعشرون

- الوضع الحالي والمستقبلي للطرق المتعددة لتقدير مخلفات المبيدات:
 - مقدمـــة .
 - عملية التحليل:
 - ١ فحص مستخلص الاسيتون بواسطة الكروماتوجرافي الغازى .
 - ٢ اختبارات اضافية لمستخلص الاسيتون .
 - ٣ الكشف عن المستخلص المائي .
 - ٤ الكشف عن المواد الصلبة .
 - ى- الاعتبارات الحالية والمستقبلية .
 - قائمة المراجع

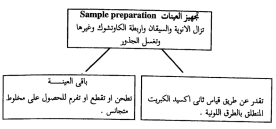
الوضع الحالى والمستقبلى للطرق المتعددة لتقدير مخلفات المبيدات Current and Future Status of Pesticide Multiresidue Methodology

مقدم___ة Introduction

قد تختلف متطلبات الطريقة التي تستخدم لتقدير العديد من مخلفات المبيدات الموجودة معا في العينة Multi residue method تبعا لمسئوليات المعامل وعاملي الوقت وعمق التحليل. يتضمن البرنامج الامريكي لهيئة الغذاء والادوية هدفين رئيسيين: الاول لتحديد ما اذا كانت مخلفات المبيد في الغذاء والاعلاف تزيد عن الحدود المسموح بها او ليست لها حد مسموح وتخضع لاجراء تنظيمي تشريعي مناسب . والهدف الثاني جمع بيانات عن مخلفات المبيدات في الغذاء والاعلاف لتقييم درجة الامان وتحديد موقف الانشطة المباشرة والتخطيط للبرامج المستقبلية . تشترط سلطات ولاية لوس انجلوس ضرورة استكمال مخليل العينات في نفس يوم وصول العينات حتى يمكن اتخاذ اية اجراءات تنظيمية اذا تطلب الامر ذلك . ان نقص المعلومات عن المبيد المستخدم على اي منتج خاص تتطلب اجراء مسح شامل خلال ساعات قليلة من وصول العينة ، للمعمل . الطرق الرسمية المذكورة في AOAC (١٩٩٠) مقصورة على المبيدات الكلورينية والفوسفورية العضوية ، بينما مستخلص الاسيتون يحتوى على مخلفات اى مبيد عضوى الغير ايونية ، وحتى بعض المركبات الايونية . لقد استمر تطوير طريقة Luke بالتكامل مع الطرق المحدودة لتقدير المخلفات المتعددة لمركبات Benzimidazole (٥) و Cyhexatin) (٦) والكاربامات (٧) والبيرثرويدز المخلقمة (٨ - ١٠) والفينيل يوريا (١١) واحمماض الكلوروفينوكس (١٢) والجليفوسات و Formetanate HCL والباراكوات (١٣) . وكل من هذه المبيدات او مجموعات المبيدات تستخلص من العينة النباتية باستخدام الاسيتون والماء او من السليلوز باستخدام الحامض. بعض المواد تتطلب ظروف خاصة لجهاز الكروماتوجرافي الغازي GC بينما يحتاج البعض الاخر الى عمليات ترشيح او تنظيف قبل الادخال في جهاز HPLC . ولكنها جميعا يمكن ان تستكمل خلال ساعات قليلة وتنتهى عمليات التحليل .

: The analytical process عملية التحليل

يعمل الكيميائيون في معامل تقدير المخلفات في لوس انجلوس كفريق متكامل يضطلع بمهام تجهيز العينات وتقدير المخلفات الموجودة . وإنسياب عمليات التحليل يتم بالتتابع او في نفس الوقت باستخدام خط او سلسلة من الكيميائيات والاجهزة . يبدأ الفريق عملية التحليل باخذ ثمرة او ثمرتان فاكهة او عينة خضروات لتقدير ELBDC (ethylene-bis-dithiocarbamate) من خلال انطلاق ثاني اكسيد الكبريت بينما تستخدم بقايا العينات للاستخلاص (شكل رقم ١) .



شكل (١) : رسم تخطيطي لتجهيز الثمار والخضروات للاستخلاص المتتابع تبعا لطريقة Luke .

يتم وضع ١٠٠ جم من البواقي في الخلاط مع ٢٠٠ ملليلتر من الاسيتون . ثم يرشح مستخلص الماغ / اسيتون المتخلص من الاتربة . ثم يؤخذ ٨٠ طليلتر من السائل للفصل الجزئي ويماد استخلاص الجزء الصلب مرتان بالاسيتون قبل اجراء الاستخلاص بالحامض لمبيدى الباراكوات والدايكوات . ثم يجرى الفصل الجزئي باستخدام ايثر البترول وكلوريد الميثيلين لفصل المليات المضوية عن الوسط المائي الذي يحتفظ به لتحليل الجليفوسات والفورميتنات يد كل او أية مخلفات أخرى ذاتبة في الماء . ثم يركز الوسط العضوى في مبخر كودوينادانيش عن طريق اضافة ايترا لبترول لازالة كل الرا الميثيلين كلوريد تاركا المستخلص في الاستون (شكل ٢) .

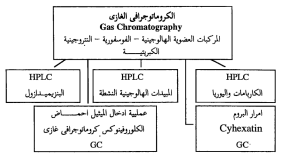


شكل (٢) : رسم توضيحي لعملية التحليل الموجودة في الإستخلاص/ الفصل الجزئي من خلال طريقة ليوك .

١ - فحص مستخلص الاسيتون بواسطة الكروماتوجرافي الغازى :

تبدأ عملية فحص مستخلص الاسيتون لتقدير مخلفات المبيدات باختبارات الغربلة باستخدام

عدة نظم للكروماتوجرافي الخازي (شكل ٣) . وتقوم معامل لوس انجلوس بعمل ١٦ عملية كروماتوجرافي غازي يستخدم فيها اعمدة معبأة على درجة ٢٠٠٠ م . هذه النظم تستخدم كانفات اللهب اللونسي (FPD-P) للمبدات الفوسسفاتية وكانسنفات الفصل الكهري كانفات اللهب اللونسي (ELCD-X) والمبيدات المحتوية على التاروجين (PLCD-X) والمستخدم ثلاثة أوساط مائلة OV ١٠١ و OV و OV و DY و DEGS وهي تعطي قطبية مختلفة لتعريف المركبات ذات الازاحة المتقاربة . قيم فترات الفصل اللاعدة متوفرة في كتاب التحليل (الجزء الاعداد من الانظمة تعمل على ٢٠٠ مع الأعمدة من الكانف على هذه الاعمدة منوفرة في كتاب التحليل (الجزء مع الأعمدة الله من ١ م في الطول وذلك للمركبات التي تنساب متأخرا مثل الجوثيون (الإشكال من ١ م في الطول وذلك للمركبات التي تنساب متأخرا مثل الجوثيون (الإشكال من ٤ - ٩).



شكل (٣) : رسم توضيحي لمختلف طرق التقدير للكشف عن مخلفات المبيدات الموجودة في مستخلص الاسيتون تبعا لطريقة ليوك .

: Additional examination اختبارات اضافية لمستخلص الاسيتون

عند انتهاء واستكمال الغربلة الاولى باستخدام الكروماتوجرافى الغازى GC يمكن تجهيز مستخلص الاسيتون للتقديرات الخاصة بالدراسات الاخرى بالـ HPLC والتحولات الكمية للمركب الاصلى Derivatization . يستخدم جزء من المستخلص لكل اختبار اضافى او للتقديرات جميعا فى التحليلات الخاصة . يمكن تقدير مركبات البنزيميد ازول كمجموعة باستخدام . تتحلل المبيدات بينوميل والشيوفينات ميثايل الى الكربيندازيم وهو يمثل باستخدام HPLC . تتحلل المبيدات بينوميل والشيوفينات ميثايل الى الكربيندازيم وهو يمثل المخلوف فى مستخلص الاسيتون بعد عملية الفصل الجزئى . يضاف ١ ملليلتر من المحلول الايونى المزدوج تم يوضح الخلوط خلال مرشح سعته الايونى المزدوج تم يوضح الخلوط خلال مرشح سعته

ه \$ ر ميكرون ثم يحقن جزء في HPLC المزود بكاشف الاشعة فوق البنفسجية UV والفلورسنت . يقدر الاللومينات وهي ناتج تخليلي اخر من مركب الثيوفينات ميثايل مع المركبات الاخرى . كما يوجد ايضا الناخج الثيوبندازول يمكن تخليله وتقديره بجهاز الكروماتوجرافي الغازى المزود بكاشف حساس للنتروجين .

كما يوجد في مستخلص الاسيتون المركبين Cyhexatin و Fenjbutatin ولكنهما لا . يكتشفا جيدا بالكروماتوجرافي الغازى مع معظم الاعمدة . يمكن تكوين مشتق البرومين السيط مع السيهاكسيتن يفصل جزئيا مع الوسط العضوى . يمكن ان نقدر المركبين باستخدام الكروماتوجرافي الغازى باستخدام حامض الفوسفوريك في العمود وكذلك بالكاشف صائد الالكترونات .

> مستخلص الاسيتون الكروماتوجرافي الغازى انظمة الازاحة العادية في اجهزة الكرماتوجرافي الغازى لمبيدات الافات الهالوجينية

الكاشـــف	طول العمود	درجة الحرارة	الوسط السائل	العمود
ELCD-X	۲ متر	۲۰۰ م	OV-101	المادة المالئة
ELCD-X	۲ متر	۲۰۰ م	OV-17	المادة المالتة
ELCD-X	۱۵ متر	۲۰۰ م	Rtx-50	الميجابور

لقد تم فصل وتعریف ۱۶۰ مبید ونواتج تمثیل بالکروماتوجرافی الخاص بالهالوجینات من ۳ر – ۷. بالنسبة للکلوربیریفوس (سادس کلورور البنزین والمیٹوکسی کلور)

شكل (٤) : ظروف التقدير بالكروماتوجرافي الغازى للكشف عن المبيدات الهالوجينية المزاحة بالطرق العادية .

	ė.	مستخلص الاسيتون						
	ى	لكروماتوجرافي الغاز	i					
	رماتوجرافي الغازى	نأخرة في اجهزة الك	انظمة الازاحة المت					
		بدات الآفات الهالو-						
الكاشـــف	طول العمود	درجة الحرارة	الوسط السائل	العمود				
ELCD-X	۱ متر	۲۰۰ م	OV-101	المادة المالئة				
ELCD-X	۱ متر	۲۰۰ م	الالترا بوند	المادة المالعة				
هذه النظم تتبع اساسا للبيرثرويدز المخلقة مثل البيرومثرين والفينغاليرات والسيبرمثرين								
ت الهالوجينية المزاح	للكشف عن المبيدا	وماتوجرافي الغازى	ظروف التقدير بالكر	شكل (٥) :				

شكل (٥) : ظروف التقدير بالكروماتوجرافي الغازي للكشف عن المبيدات الهالوجينية المزاحة المتأخسرة .

		مستخلص الاسيتون	
	ى	كروماتوجرافي الغاز:	JI
	لعاديــــة	ــة الازاحــــة ا	انظمـــــ
	وسفور	دات المحتوية على ال	للمبيا
الكاش	طول العمود	درجة الحرارة	سائل
mp n		U	

الكاشـــف	طول العمود	درجة الحرارة	الوسط السائل	العمود
FPD-P	۲ متر	۲۰۰ م	OV-101	المادة المالئة
FPD-P	۲ متر	۲۰۰غ	OV-17	المادة المالئة
FPD-P	۱ متر	۲۰۰ م	DEGS	المادة المالعة

تم الكشف عن اكثر من ١٢٠ مبيدا ونواخ تمثيل مختوى على الفوسفور بطريقة الفصل الكروماتوجرافي الغنازى (من ٢١ - ٤ بالقياس للكلوربيريفوس) (TEPP والثيون) يمكن فصل المركبات ذات القطبية العالية مثل الميثاميدوفوس والاسيفات والاميثوات والمونوكروتوفوس باستخدام المادة DEGS .

شكل (٦) : ظروف التقدير بالكروماتوجرافي الغازى لمبيدات الافات المحتوية على الفوسفور المزاحة بالطرق العادية .

مستخلص الاسيتون الكروماتوجرافي الغازي

انظمة الاناحة المتأخرة للمسلمات المجتمعة على الفيسفير.

	سوية على استوستور		,	
الكاشـــف	طول العمود	درجة الحرارة	الوسط السائل	العمود
FPD-P	٥ر متر	۰ ۲۲۰	OV-101	المادة المالئة
FPD-P	ەر متر	۲۲۰ څ	OV-17	المادة المالئة
FPD-P	۱۵ متر	٠ ۲۲ م	Rtx-1	الميجابور

هذهة الانظمة تمكن من الكشف الكروماتوجرافي لاكثر من ٢٠ مبيد من تلك التي تواح متأخراً مثل الكاربوفينيثيون والازينوفوس ميثايل والفوسالون .

شكل (٧) : ظروف التقدير بالكروماتوجرافي الغازى لمبيدات الافات المحتوية على الفوسفور والني تزاح متأخرا .

مستخلص الاسيتون الكروماتوجرافي الغازي الكاشـــف الوسط السائل طول العمود درجة الحرارة العمود ۲۰۰ م ELCD-N Rtx-1 الميجابور ۱۵ متر ۲۰۰ م ELCD-N ۱۵ متر Rtx-35 الميجابور ۱۵ متر ۲۰۰ م ELCD-N Rtx-50 االميجابور

هذه الانظمة تكشف عن اكثر من ٤٠ مبيد مختلف او نوانج نمثيل مختوى على النتروجين او الكبريت وليس الهالوجين او الفوسفور . يسراوح معدلات الإزاحة النسبية مقارنة بالكلوراييريف من ١٠ ر - ٥ (من الـ EPTC وحتى الفينيروبالرين) . المركبات ذات الاهتمام الاكبر في هذه النظم هي الكارباريل والميتاليكسيل والثيابندازول. مختاج مركبات الالديكارب سلفوكسيد والميتوميل ظروف خاصة .

شكل (٨) : ظروف التقدير بالكروماتوجرافي الغازى للمبيدات التي تزاح بالنظم العادية والمحتوية على النتروجين .

مستخلص الاسيتون الكرومانوجرافي الغازى انظمة الإزاحة العادية GC للمبيدات المحتوية على الكبريت

العمود الوسط السائل درجة الحرارة طول العمود الكاشيف FPD-5 متر ۲۰ Rtx-50 الليجابور ۲۶ متر

يمكن تقدير مخلفات مبيدات البروباجاريب وال ET4 بهذا النظم وكذلك يستخدم كاختبار تأكيدي لوجود المركبات المحتوية على الكبريت .

شكل (٩) : ظروف التقدير بالكروماتوجرافي الغازي للمبيدات التي تزاح بالنظم العادية والمحتوية على الكبريت . يمكن تقدير معظم الكربامات باستخدام GC الكروماتوجرافي الغازى مع الكاشف الحساس للتروجين ولو ان بعض المركبات (مثل الالديكارب والميثوميل) مختاج الى ظروف خاصة . البليل اخذ مستخلص الاسيتون للكروماتوجرافي الغازى قرب الجفاف ثم يخفف في هر مالميلتر من الاسيتون على المرود SEP-1.AB تربيتون من هذا المستخلص في العمود SEP-1.AB ثم يزاح باستخدام مها محلول الاسيتونيتريل / ماء . يرضح المزاح خلال مرضح ه ٤ م ميكرون ثم يحقن في APIc معدالتحول الى امينات الميثيل والفلورسنت التي تقدر . هذا النظام قادر على تقدير اكثر من ٣٠ مركروائج التمثيل metabolites . يؤدى احلال وحدة التحلل القلوى بنظام التحلل في الاشعة فوق البنفسجية VV الى زيادة عدد ونوعية المبيدات التي يكشف عنها بما فيها مماكات الفينيال يوبا والم كبات الشروجينية .

يجرى فصل جزئى للبيرثرويدز المخلقة مثل البيرمثرين والفينفاليرات والسيبرمثرين وغيرها في وصل عضوى ويسهل تقديرها بالكروماتوجرافي الفازى GC . الجهاز يجب ان يشغل على درجات حرارة عالية او ظروف خاصة لتحقيق حساسيات عالية . بمكن تقدير هذه المبيدات بجهاز HPLC المزودة بكاشفات النشاط الضوئي . يجرى تبخير للاسيتون حتى الجفاف باستخدام تيار من التروجين الجاف ويؤخذ المخلفات في الاسيتونيتريل . يرشح وسط الاسيتونيتريل في مرشح ٥٥ رميكرون قبل الحقن في جهاز HPLC . نظام الجهاز HPLC يفيد ايضا في الكشف عن بعض المهيدات الهالوجنية التي لا يكشف عنها جيدا بالكروماتوجرافي الغازى مثل الكابتان والفولبيت والديكوفول والميثوكسي كلور . . الخ .

يمكن تقدير مركبات الفينيل يوريا باستخدام مستخلص الاسيتون الكروماتوجسرافي extract GC aceton . العديد من هذه المركبات يمكن الكشف عنها كروماتوجرافيا والبعض حساس جدا للحرارة ومن ثم يجب تحويلها الى مركبات اخرى يمكن تقديرها بالـ GC . التحليل يجرى بنفس طريقة تقدير الكاربامات باستخدام HPLC باستخدام عمود بعد التحول مع استبدال وحدة التحلل بالاشعة فوق البنفسجية للتحلل القلوى .

احماض الكلوروفينوكس مثل ٤٠٪ - د والكلوروفينوكس اسيتيك اسيد ومركب الدايكامب والمهلوكسيفوب تستخلص بالأسيتون ، هذه والهلوكسيفوب تستخلص بالأسيتون ، هذه يخرى لها عملية المثللة methelation باستخدام يوديد المثيل والتترايبونثيل امونيوم هيدروكسيد (TBAH) في مستخلص الاسيتون لمدة ساعة . ثم يحقن المستخلص في الكروماتوجرافي الغازى المزود بكاشف حساس للهالوجينات .

* - الكشف عن المستخلص المائي Aqueous extract

قد يحتوى الوسط المائي للفصل الجزئي على مجموعة كبيرة من المبيدات الابونية مثل الدامينوزيد والجليفوسات والفورماتينات يد كل . والدامينوزيد يمكن ان يتحلل مائيا بقاعدة قوية وبعد ذلك يقطر UdmH للتقدير بالكروماتوجرافي الغازى او من خلال التفاعلات اللونية - كما يمكن ان يقدر الجليفوسات والفرماتينات يد كل بواسطة جهاز HPLC . قد توجد مبيدات اخرى

يختوى على ايونات ذائبة في الوسط المائي يمكن ان تقدر بالاجهزة المناسبة .

: Solid materials الكشف عن المواد الصلبة

المادة الصلبة التى تتبقى على المرشع بعد الاستخلاص الاساسى بالاسيتون يمكن استخلاصها مرتان بالاسيتون حتى ينتج مسحوق ابيض نظيف . يمكن استخلاص الباراكوات والدايكوات باستخلم حامض قوى . وهذا المستخلص النظيف ينظم فى محلول منظم buffered ثم تخقن فى جهال HPLC المزود بكاشف الاشعة فوق البنفسجية . لا يرتبط الدايفينزوكوات بشدة على السليلوز ومن ثم تفصل جزياته وسط الاسيتون العضوى .

: Current & future considerations الاعتبارات الحالية والمستقبلية

لقد طورت طريقة Luke حتى وصلت الى النقطة التى تخفقت من خلالها وجود عمليات تخليل واسعة تقدم خيارات كثيرة امام القائم بالتحليل وهذا يعتمد على نوعية المخلفات المطلوب تقديرها . هناك العديد من مبيدات الآفات، ونواتج تمثيلها لم تدرج فى دراسات الاسترجاع وهذه يمكن تقديرها اذا توفرت اجهزة وطرق متقدمة . لقد قيمت العديد من التكنولوجيات فى بحسوث تخليل مخلفات المبيدات . بالطبع تمركل طريقة بالعديد من الاختبارات للحكم على فائلتها . بعض هذه الطرق ستصبح من ضمن الخيارات فى طريقة ليوك والبعض الآخر ستكون منافسة لها

طريقة السائل الفائقة التميز Super critical fluids قد مخقق الحصول على مستخلصات متخصصة او مستخلصات كلية . التغير في الحرارة والضغط قد يغير من المركبات التي تستخلص . والتغيرات الاضافية في الغازات ودرجة الحموضة تزود هذا التكنيك بامكانية فائقة في الاستخلاص المتخصص والتي تعمل على تنظيف العينة في نفس الوقت Clen-up . قد تستخدم هذه السوائل SCFS في اجهزة التحليل للفصل الكروماتوجرافي . هذا التكنيك يفيد جدا في تقدير المركبات التي تنهار بالحرارة .

لقد طور تكنيك نظم التقدير الحيوى باجهزة المناعة (immunoassays) لتقدير العديد من المبيدات ومنتجات تمثيلها وكذلك مجموعات من المركبات المتشابهة. قد يستخدم هذا التكنيك بصورة منفصلة او بالتكامل مع غيرها من طريق التقدير المتعدد للمخلفات .

العديد من المعامل تستخدم الكروماتوجرافي الشعرى واعمدة الميجابور والتي حلت محل الاعمدة المعبأة وتتميز الاعمدة الجديدة بطولها الزائد ويوجد في معامل لوس انجلوس انواع مختلفة من الميجابور ذات القطبية المختلفة . عندما توضح الاختبارت قبول صلاحية هذه الاعمدة في التعريف والتقدير الكمى للمخلفات يمكن ان تستخدم مكان الاعمدة المعبأة .

قائمة المراجع REFERENCES

- P. S. Mills. J. H. Onley. R. A. Gaither, J. Assoc. Off. Anal. Chem. 46 (1963) 186.
- M. A. Luke. J. E. Froberg, H. T. masumoto J. Assoc. Off. Anal. chem. 58 (1975) 1020.
- M. A. Luke, J. E. Froberg, G. M. Doose, H. T. masumoto J. Assoc. Off. Anal. chem. 64 (1981) 1187.
- Official Methods of Analysis, 15th Edition, Edited by kenneth Helrich, Association of Official Analytical Chemists, Wahsington D. C. Volume 1, 982.22 (1990)
- S. M. Walters, D. M. Gilvydis Laboratory Information Bulletin # 3217.
 U. S. Food & Drug Administration. Washington D. C. (1988).
- T. James, dW. Langham. laboratory Information Bulletin #2292. U. S. Food & Drug administration, Washinton D. C. (1985).
- Official methods of Analysis, 15th Edition, Edited by Kenneth heirich. Association of Official Analytical Chemists. Washington D. C., Volume 1, 975.40 (1990).
- M. A. Luke. H. T. masumoto in Analytical methods for pesiticides and Plant Growth Regulators. Ed. Sherma and Zweig. Academic press. Vol XV. Chapter 6, page 161-200.
- J. E. Forbergl. G. M. Doose in Analytical Methods for Pesticides and Plant Growth Regulators, Ed. Sherma and Zweig, Academic Press, Vol XIV. Chapter 2, page 41-74.
- T. Cairns. E. G. Siegmund in Analytical methods for Pesticides and Plant Growth Regulators, Ed. Sherma and Zweig, Academic Press. Vol. XIV. Chapter 6. page 193-253.
- R. G. Luchtefeld. J. Chromatogr. Sci. 23 (1985) 516.
- pesticide Analytical Manual, U. S. Food & Drug Administration, Washington D. C. (1990).
- L. Needham, D. paschal. Z. J. Rollen, J. Liddle, D. Bayse, J. Chromatogr, Sci. 17 (1979) 87.

الفصل السابع والعشرون

- الاختسارات التاكيدية
 - * مقدم___ة.
- * طرق اختبارات التأكيد التقليدية .
 - * كروماتوجرافي الالواح المغطاة .
- * الكروماتوجرافي السائل دو الضغط العالى .
 - * الكروماتوجرافي الغازى .
- الطرق البولاروجرافية « الاستقطاب » والطرق المرتبطة بها .
 - * مقدم___ة.
 - * ظروف التقدير البولاروجرافي والفولتامتري .
 - * الطرق البولاروجرافية الغير مباشرة .
 - * الاجهزة والمذبيات.
 - * مشاكل الفصل والمعاملات المسبقة للقياسية .
 - * الفصل والتقدير بالكروماتوجرافي .
 - ١ التحليل الكروماتوجرافي .
 - ٢ التحليل الكروماتوجرافي بالورق.
 - ٣ التحليل الكروماتوجرافي باعمدة الادمصاص .
 - ٤ التحليل الكروماتوجرافي عن طريق تبادل الايونات .
 - التحليل الكروماتوجرافي الغازى .
 - ٦ المذيسب .
 - ٧ نظام المذيبات .
 - ٨ الصورة او الوسط الثابت

- 9 الصورة المتحركة .
- ١٠ الكروماتوجرافي المعكوس .
- ١١ عملية الفصل الكروماتوجرافي .
 - ١٢ كابينة الفصل .
 - ١٣ خط حدود المذيب .
 - ١٤ قيمة معدل الانسياب .
 - HRF value 10
 - Rst Value 17
 - ١٧ التدرج .
 - ۱۸ الكشف.
 - ١٩ الكروماتوجرافي المرشد .
 - ٢٠ كروماتوجرام الشرائح .
- ٢١ كروماتوجرام الخطوط او المناطق .
 - ٢٢ ~ فترة الاتزان بالتشبع .
 - ٢٣ فترة الفصل الكروماتوجرافي .
 - ٢٤ ~ المواد القياسية .

الاختبارات التاكسسة

Confirmatory tests

* مقدمـــة Introduction

تلعب الاختبارات التأكيدية دورا هاما في تخليل والكشف عن مخلفات المبيدات . في الوقت الحالي يوجد القليل من طرق التحليل متاحة وهي قادرة لوحدها على تعريف مخلفات المبيدات في كميات صغيرة جداً . الطرق المرتبطة بالطرق الاسبكتروفوتومترية ذات المقدرة على الفصل المالي بناء على الكتلة يحقق هذه الفترة الخاصة بالكشف والتأكيد على المخلفات ولكن بسبب التكلفة العالمية المعقدة وظروف التشغيل الخاصة لم تجد هذه الطريقة مجالا واسعا وشيوعا في تخليل المبادات على مستوى الحلفات ولكن يستخدم كاختبار تأكيدى بعد التحليل باى طريقة اخرى .

الهدف من الاختبار التأكيدى هو تأكيد النتيجة التي تحصل عليها الباحث في التحليل الاولى لكنه يجرى تخت ظروف مختلفة تجريبا عما اجريت في التحليل الاولى وهذا الاختلاف قد يكون في وسيلة القياس ومثال ذلك لو ان المبيد حلل بطريقة الامتصاص في الاشعة فوق البنفسجية بمكن التأكيد باستخدام التحليل بالاشعة تخت الحمراء او الاسبكتروفوتومترى ذو الرنين النووى المغناطيسي . تستخدم المواصفات الطبيعية لتأكيد تئاتج تخليل المخلفات خاصة مع الكروماتوجوافي الغازى حيث ان التغيير في وقت الاحتجاز للمبيدات مع اختلاف الاوساط الثابتة يمكن الاعتماد عليه كاختبار تأكيدى . اختبارات التقييم الحيوى بمكن ان تستخدم لتأكيد تئاتج الكروماتوجرافي او اى وسيلة اخرى . كذلك بمكن استغلال التحوير الكيميائي في المركب للحصول على مركب معروف كاختبار تأكيدى وهذه قد تجرى على نطاق صغير او كبير وهي تتميز بالبساطة والسرعة وقد تكون طويلة وكثيرة الخطوات ولكنها مختاج لجواهر كشافة خاصة واجهزة معينة .

كلما زاد عدد الاختبارات كلما تأكدت نتائج التحليل للمركبات الجمهولة بدرجة افضل كثيرا من اجراء التحليل باختبار واحد مع ضرورة الاخذ في الاعتبار ان بعض طرق التأكيد اكثر نفما وصلاحية من غيرها وعلى سبيل المثال يعتبر بعض البحاث ان التأكيد بالكروماتوجرافي الفازى للمبيدات بناء على فترات الاحتجاز وعلاقتها بالاوساط الثابتة ذات درجات القطبية المختلفة من الكلام يقال على كروماتوجرافي الالواح للغطاة حيث يستخدم الطوق الغير جميدة الفقيرة . نفس الكلام يقال على كروماتوجرافي الالواح للغطاة حيث يستخدم نظم منيات مختلفة لتأكيد وجود المبيد . قيمة الاختبار التأكيدى مخدد بنوع التأكيد الذي مخقق مع المركب او مثال ذلك أن الاختبار الذي يعتمد على الامتصاص بالاشعة فوق البنفسجية على على الزجرام ذو استخدام قليل في تأكيد التحليل بسبب ان العديد من المركبات تمتص في هذه المنطقة . بعبارة الخرى يجب أن يكون اختبار التأكيد متخصص للحصول على معلومات مفيدة عن المناف عن المواد الجمهولة في الوسط المعقد من خلال المركب المجهول ويجب أن يكون العزيار التأكيد عائل في حساسية لنفس طرفة التحليل القاسية .

تجنب المواد المجهولة في الوسط المعقد من خلال حجنب المواد المتداخلة من خلفية التحليل وعن غيره من المبيدات . يجب ان يكون التحليل بسيطا وسريعا .

معظم طرق التأكيد تتضمن بعض خطوات الكرماتوجرافي وغالبا يستخدم الكروماتوجرافي الفائق المقدرة ذو الضغط العالى . لقد الغازى وكروماتوجرافي الالواح المغطاة وبعدها الكروماتوجرافي فائق المقدرة ذو الضغط العالى . لقد اختلى القياسى التقليدية في الكشف عن اثار مخلفات المبيدات في العينات المختبو عليها . من اكثر الطرق شيوعا مع الكروماتوجرافي هو مخويل المركب المجهول لمركب آخر يمكن تقديره بنفس طريقة الكروماتوجرافي التي استعمل في الطريقة الأساسية . وميزة هذا التكنيك عدم الحاجة الى اجهزة مكلفة لاختبارات التأكيد علاوة على ان تفاعلات التحول عالية التخصص في تعريف المركبات المجهولة .

* طرق اختبارات التأكيد التقليدية Classical confirmatory tests

منذ اختراع الكروماتوجرافي الغازى قبل ٢٠ عاما مضت قلت وانحسرت طرق تخليل المبيدات التقليدية بالطريقة المثيلة في الاهمية . ترتبط هذه الطرق بالتكنيكات الاسبكتروفوتومترية التي تستخدم فيها الاشعة فوق البنفسجية والضوء المرثى والامتصاص في الاشعة تحت الحمراء للمبيد نفسه او لأحد مشتقاته في القيام وبينها علاقة بالتركيزات . الطرق اللونية (الامتصاص المرثى) للمشتق المناسب من الوسائل المادية لتحليل المبيدات بالطريقة الكيميائية المثيلة بينما تستخدم الاشعة تحت الحمراء لأغراض التأكيد بتعريف المجموعات الفعالة . الطرق اللونية لمستحضرات المبلدات مازالت تظهر في المراجع وهذه تفيد في تقدير نوعية المستحضرات مع العلم بان الملاة الفعالة في المستحضرات مع العلم بان الملاة الفعالة في المستحضرات مع العلم بان الملاة الفعالة في المستحضرات مع العلم بان الملاة المعالة عن المراجع وهذه تفيد فقط من الاختبار هو مخديد التركيز (المراجع ارقام ١ ٢٠ ٢) .

* كروماتوجرافي الالواح المغطاة Thin layer chromatography :

تستخدم طريقة TTC بشكل كبير لتأكيد النتائج التي تحصل عليها من الكروماتوجرافي الغازى او اى طرق اخرى حيث يعتمد التأكيد على قيمة الانسياب RF وهذه القيم تستخدم ايضا للمقارنة بين كفاءة وصلاحية المذيبات المختلفة والاعتماد على هذه القيم لوحدها قد يتسبب في اخطاء شنيعة . ان الاختبارات التأكيدية الكيميائية مع TLC تعطى معلومات مفيدة في تعريف المليد حيث يمكن اجراء التفاعل قبل TLC حيث يجرى اختبار تخويل المركب الاصلى وبعد ذلك يستخدم الد TLC للتأكد من المركب النائج . في المقابل يمكن اجراء اختبار التأكيد مع الد TLC عدما يكون المركب ما زال على طبقة الجيل باستخدام ثلاثة جواهر كشافة مختلفة وفي مذاه العارق بالتفصيل من قبل .

تفاعلات الرش لاظهار بقع تواجد المبيد المفصول على الـ TLC تماثل ما يحدث مع تفاعلات المحاليل باستثناء انها تجرى على طبقات ادمصاصية . حيث ان معظم المبيدات عديمة اللون خاصة فى حالة التركيزات البسيطة المستخدمة فى الـ TLC تستخدم محاليل او جواهر كشافة للرش ليس للتأكيد فقط ولكن لاظهار البقع . يمكن معاودة رش نفس البقع بمواد اخرى التأكيد بناء على تداخل قيم الـ Rf وتخدف استجابات موجبة أو سالبة لجواهر كشافة معينة كما تتكون الوان مختلفة وحساسية هذه الجواهر الكشافة فى حدود ميكروجرامات قليلة وهى مناسبة تماما للكشف عن المستحضرات وتخديد الجودة ولكنها لا تصلح مع المخلفات . الجدول التالى يوضح العديد من الجواهر الكشافة التى تستخدم للكشف عن المبيدات المفصولة بالـ TLC لرائفاصيل موجودة فى المراجع ٥١ - ٥٣) .

لقد شاع استخدام طريقة دمع TLC مع الانزيم للتفرقة بين المبيدات وكذلك لتأكيد تتائج التقدير الاخرى . قد سبق الكلام عنها بالتفصيل وهى تلائم جدا انواع المبيدات التي تؤثر على النظم الانزيمية مثل المبيدات الفوسفورية والكربامات والحساسية في حدود نانوجرامات . يستخدم مخلوط الانزيم مع الوسيط على الطبقات وشا بنفس الطريقة المستخدمة مع الجواهر الكشافة والكميائية .

تكوين المشتقات الكيميائية للتأكيد على نوعية المبيد في التحليل للمستحضرات او الخلفات قبل اجراء عملية الـ TLC لم تلق شيوعا . تتميز هذه الطريقة انه يمكن التحكم اكثر في ظروف التفاعل كما انها اوسع من محاليل الرش على طبقات الادمصاص TLC كما ان هذه الطريقة و التفاعلات ما قبل TLC » تتضمن تكوين مشتقات ملونة او فلوريسينية مع تجنب عدم النظام الخلفية في حالة الرش . لسنا في حاجة للقول ان قيم الانسياب R للمركب المتحول انتظام الخلفية في المركب الاسملي بما يمكن استخلاله في التأكيد . كما يمكن استخدام جواهر كثافة اعزى تعطى الوان مختلة عن الاصل . استخلام المبدئ Shikawa وأخرى تعطى الوان مختلة عن الأصل . استخلام الباحث المتشربة الكرابامائية للتقدير من مشتقات بأ Shikawa والمتحدية عجول الي مشتقات ملونة للفصل والتقدير . لقد اجرى TYP and Howard وعام 1977 عملية مثللة المبيدات حشائش منها مجموعة داى نيتروفينول للفصل بعد ذلك بالـ TYP عملية مثللة المبيدات حشائش منها مجموعة داى نيتروفينول للفصل بعد ذلك بالـ TYP عملية مثلة داى ميثيل امينو بنزالدهيد كما في الجدول (١) . مشتقات الميثيل اكثر حساسية يمكن الكشف عنها في حدود صغيرة للغاية .

جدول (١) : الجواهر الكشافة لرش المبيدات المفصولة على الألواح المغطاة

Pesticide	Spray reagent	Reference
Organochlorine insecticides	AgNo3, 2-phenoxuethanol AgNo3 in layer Diphenylamine, zinc chloride Rhodamine-B 0-Toluidine Iodine vapor	8 9 10 11 12 13
Organochlorine herbicides	AgNo3, 2-phenoxuethanol Chromotropic acid	8 14
Organophosphates	Tetrabromophenolphthalein, AgNo3, citric acid	8
	4-(p-Nitrobenzyl) pyridine, tetraethylenepentamine	8, 15
	Bromine, AgNo3	16
	2, 6-Dibromobenzoquinine-4- chloroimide	17-19
	Ammonium molybdate, perchloric acid	18, 20
	Rhodamine B	21
	Flavones	22
	1,2-Dichloro-4, 5- dicyanobenzoquinone	23
	. Congo red	24
	Fluorescein	24
	Pdc1 ₂	24
	Metal ion, chelating agent	25, 26
	4-Picoline, p-dinitrobenzene	27
	AgNO3, Platinate	28
	Benzylcyanide, triton B	29
	Methyl yellow	30
Carbamates	KOH, p-nitrobenzenediazonium fluoborate	31
	Bromine, fluorescein	31
	Rhjodamine-B, ultraviolet	31

Pesticide	Spray reagent	Reference
	Pentacryptol yellow	31
	p-dimethylaminobenzaldehyde	32
	AgNo3, 1-naphthol	32
	Bratton-Marshall	33
	· k2MnO3, ultraviolet	34
	Diphenylpicrylhydrazyl	35
	vanillin, sulfuric acid	35
	Ninhydrin	36
	Flavones	37
Triazines	Chlorination, Tobludine, KI	38
	AgnO3	39
	Brilliant green, bromine	40
Dinitrophenols	Stannous chloride, p-	
	dimethylaminobenzaldehyde	41
	KOH, ultraviolet	42
	Bratton-marshall	43
Uracils	Brilliant green	44, 45
Dithiocarbamates	CuCl ₂ , hydreoxylamine	46
	Sodium azide	47
Pyrethrins	Anisaldehyde, H ₂ SO ₄	48
	SbC13	
Methylenedioxyphenyl Chromotropic acid, H ₂ SO ₄		49
synergists	Furfural, H ₂ SO ₄	49
	SbC13	50
	Phosphomolybdic acid	50
	2, 4-Dinitrophenylhydrazine	50
	KI, starch	50
	AgNo3, KOH	50

استخدمت المنتقات الفلوريسينية انتقدير الميدات بالـ TLC (المرجع ٥٥) قد ثبت كفاءة العديد من الجواهر الكشافة تصلح للكشف عن الكميات الدقيقة من المبيدات . استخدم مادة دانسيل كلوريد (٥ - داى ميشيل امينوفشالين - ١ - سلفونيل كلوريد) للكشف عن نواغ التحليل القلوية للكاربامات (مرجع ٥٦) والبحوريا (٥٧) وبعض المبيدات الفوسفورية (٨٥) والهيدروكسى بيفينيل (٥٩) في العينات المحتوية على ١,١ جزء في المليون او اقل . كما اختير هذا البحوهر الكشاف للتأكد من مبيدات الحشائش الترابازين بعد التحلل المائي يبالحامض في المواد

توضح الخريطة (١) تكوين مشتقات الدانسيل للعديد من المبيدات .

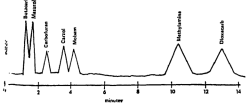


شكل (١) : تكوين مشتقات الدانسيل .

الكروماتوجرافي السائل ذو الضغط العالى

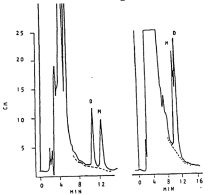
High pressure liquid chromatography

العديد من التفاعلات التي تستخدم لتكرين المشتقات قبل الفصل بالـ TLC يمكن ان تستخدم مباشرة للتحليل بالكروماتوجرافي السائل ذو الضغط العالى HLPC . هناك العديد من التفاعلات ونظم الكشف بهذه الطريقة لمشتقات العديد من المركبات (٥٥، ٥٥) والمبيدات . استخدم طريقة الدنسلة الفلورومترية للكشف عن مركبات الكاربامات بالـ HLPC كـما في الشكل التالى :



يمكن تقدير البينوميل بتكوين مشتق MBC بواسطة التحلل المائي الحامضي (٧٩) وحساسية الطريقة في حدود ٠٠٠٠ - ٠١٠ جزء في المليون في مختلف المحاصيل والاراضي . التأكيد على مركبات البوريا كمبيدات حشائش بواسطة المثللة methylation في المواد الغذائية (٨٠) وحساسية في حدود ٠٠٠٠ جزء في المليون .

الشكل (٤) يوضع الكشف التأكيدي للمونيرون والديورون في الذرة ... هناك تضاعلات التحويل مثل الاستلة والاخترال ... الخ .



* الكروماتوجرافي الغازى Gas chromatography :

من اكثر الطرق شيوعا في تخليل المبيدات على صورة المستجضرات او المخلفات . هذا الاسلوب مهم جدا في الاختبارات التأكيدية وهو من اكثر اختبارات التأكيد للمبيدات الكلورينية خاصة الـ د د ت ومشتقائه بعملية فقد الكلورة بالقلوى "dehydrochlorination" مثل الصوديوم أو بوتاسيوم بتوكسيد .. كما في الجدول التالي :

جدول (٢) : الإختيارات التأكيدية للمبيدات الكلورينية العضوية

	190 11 11 71	
Pesticide class	Reagent or reaction type ^a	Reference
General	CrC12 reduction (26)	104
	KOH dehydrochlorination (46)	84, 105
Hexachlorobenzene	Base/alcohol	100-103, 106
(HCB)	KOH hydrolysis/diazomethane	101
BHC isomers	NaOMe/MeOh or	
	GC alkaline precolumn	102
Cyclodiene	Comparisons of 8 methods (D)	107
insecticides	10 various reactions (D)	108
	BCi3/2-chloroethanol (D/E)	109
	UV irradiation (D/E./H)	110-113
	H2SO4 or 60% KOH (E/M)	114
	t-BuOK/t-BuOh or CrC1 ₂ (E/M)	91, 92, 115, 116
	Acid or base-Al2O3 micro	
	column (C/E/H/T/M)	117-122
	Base-catalyzed intramolecular	
	cyclization (T)	123
	Silylation/acetylation (T/M)	124
Mirex	UV dechlorination	125
Kepone	KOH/esterification	126
•	LiAIH ₄ /PCI ₅	127
PCBs	SbCi ₅ perchlorination	128-130
Chlorobiphenyls	Acetylation and butylation	131
and PCP		
DDT	Reduction and /or oxidation	132, 133

 $[^]a\mathrm{Figures}$ in parentheses indicate the number of pesticides studied, whereas letters indicate the particular pesticide (s) confirmed: C = chlordanes, D = dieldrin, E = endrin, H = heptachlor, T = Thiodan (endosulfan) , and M = metabolites.

(Source : From Ref. (82), courtesy W. P. Cochrane and the Journal of Chromatographic Science.)

هناك طرق عديدة للمبيدات الفوسفورية العضوية من اهمها اجراء التحلل المائي على ان يكون متبوعا بتحوير في مجموعات الفوسفات او الا لكيل او الاريل . مشتقات مجموعة الفوسفات تتضمن الالكلة مع الداى ايزوميثان او الداى ايزو ايثان والتحليل المائي يجرى تحت ظروف قاعدية ثم يتبع بالتنظيف والفصل لمجموعة الفوسفات بعملية الالكلة وتخويلها الى الالكيل ايثر . هذه الطريقة حساسة في الكشف عن مخلفات المبيدات في العديد من المواد الغذائية .

الاختبارات التأكيدية للمبيدات الفوسفورية التي تشمل مشتقات التحلل الفينولي اكثر تخصصا عن نظيرها من مشتقات مجموعة الفوسفور ، نشير الى ان اى مجموعة فينول تتكون من الانهيار البيثى او تمثيل العينة يمكن التخلص منها في البداية ثم تخلل وحدها ومن ثم لا تتداخل مع الاختبارات التأكيدية للمركب الاصلى . تفاعلات الاشتقاق لمجموعات الفينول تتضمن تكوين الاسترات أو الايشيرات . الاسترة بمركب الشراى فلورواسيتيك انهيدريد (TFAA) او هيتافلورويوثيريل انهيد ريد (HFBA) وغيرها من الجواهر الكشافة تعطى استجابة كبيرة لاصطياد الاكترونات (المراجم ۱۳۸ - ۱۶۰)

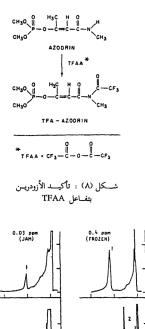
التأكيد من خلال المعاملة المباشرة للمبيدات الفوسفورية (المركبات الصلبة) ذات ميزات عديدة حيث نتجنب خطورة التحلل المأتى والاستخلاص عما يوفر الوقت ويقلل من عدد العينات . الاختبار التأكيدى من خلال الأكسدة للمركبات الفوسفورية المحتوية على التركيب فو = كب وشهرا المالي و ألى المركبات الفوسفورية المحتوية على التركيب فو = كب والملاثيون والميثيل براليون والفنيتروئيون والرونيل والميازينون في حدود تركيزات من 7 وحتى والملاثيون المينون في بعض الخضر والفاكهة (3 1) باستخدام الكشاف الفنوثي بالمهب بالمهب المشتقات الامنيو بواصلة المواد المخترلة المن مجموعة النيترو يمكن التأكد منها بالاختزال الى مشتقات الامنيو بواصلة المواد المخترلة مثل كلوريد الكروم أو كلوريد الخورماتوجرافية ولكن على فترات الاينو كلوريك . يتم الكشف عن المشتقات اقل احتجاز قليلة بالمقارنة بالمركبات الصلبة (3 1) ولكن بسبب فقد النيترو تصبح المشتقات اقل حساسية لكشاف صائد الاكترونات . على مبيل المثال فأن الامينو برائيون أقل بمقدار 3 2 ولكن على في الحساسية لكشاف صائد الاكشاف نفسه للكشاف فان الامينو برائيون أقل بمقدار 3 2 و ECD في الحساسية عن المهاورية فيصد للكشاف فات الحساسية المقارفة في في المحالية من المهاورية المحالية في في المحالية عن المهاورية المحالية من المهاورية المحالية المهاورية المحالية في المحالية في المحالية عن المهاورية المحالية عن المحالية المحالية المحالية عن المحالية المحالي

المركبات الفوسفاتية المحتوية على مجموعة امينو اولية او ثانوية يمكن تأكيد الكشف عنها مباشرة بالاستلة الفلورية الثلاثية "TFA - Trifluoroacetylation" وبهذه الطريقة يمكن تأكيد وجود مركب الازودرين عند مستويات من ٥ - ١٠ جزء في البليسون في الفراولة باستخدام "كشاف "PPD"

الشكل (٨) يوضح التفاعل والشكل (٩) يوضح مشال لتأكيد وجود المادة الفعالة ١ مونوكروتوفوس ٥ في الفراولة .

الكلة المبيدات الفوسفورية المحتوية على مجاميع (ن يد –) استخدمت مع العديد من المركبات للكشف عنها مثل الكروفومات والدايمشوات والمونيتور وباير ٩٣٨٢٠ . حيث ان هذا التفاعل يجرى فى ظروف قلوية عالية فانه لا يصلح للمركبات التى لا تتحمل القوى ولم ينجح مع مركب المونوكروتوفوس فى محاولة لتحويله الى البيدرين . لا يمكن التأكيد مع مركبات ن – ميثيل كاربامات بسبب الانهيار السريع فى الظروف القلوية (١٤٨) بينما مركبات ن – فييل كاربامات ومشتقات اليوريا يمكن تأكيدها بهذه الطريقة لثباتها تخت هذه الظروف .

هناك طرق تأكيدية للمبيدات الحشرية من مجموعة الميثيل كاربامات والمبيدات الحشائشية للتيوكاربامات وكذلك الفينيل كاربامات والفنيل بوريا والمركبات المحترمة على مجموعة النيترو .



شـــكل (٩) : كروماتوجرام الأزودرين في الفراولة (المربي والمجمدة) . A = أزودرين B بعــــد تفـــاعــل TFAA

10

5

قائمة المراجع REFERENCES

- W. Horwitz, Ed. Official Methods of Analysis of the Association of Official Analytical Chemists. Association of Official Analytical Chemists, Washington, D. C., 1975.
- F. A. Gunther and R. C. Blinn. analysis of Insecticides and Acaricides. Interscience, New York, 1955.
- 3. S. Williams and J. W. Cook, Anal, Chem, 39, 142R (1967).
- 4. S. Williams and J. W. Cook, Anal, Chem, 37, 130R (1965).
- 5. W. E. Westlake, Anal. Chem. 35, 105R (1963).
- W. E. Westlake, Anal. Chem. 33, 88R (1961).
- 7. F. Feigl. Spot Tests in Organic Analysis, Elselvlier, Amsterdam, 1966.
- R. E. Duggan, Pesticide Analytical manual, Vol. 1. U.S. Food and Drug Administration, Washington, D. C., 1969. 4.
- 9. W. A. Moats, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 49, 795 (1966).
- 10. L. J. Faucheux, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 48, 955 (1965).
- 11. W. Ebing, J. Chromatogr. 44, 81 d(1969).
- 12. K. Visweswariak and M. Jayaram, J. Chromatogr. 62, 479 (1971).
- K. Suzuki, K. Mujashita, and T. kashiwa, Bull. Agric. Chem. Insp. Sta. 10, 24 (1970).
- 14. C. Meinard, J. Chromatogr. 61, 173 (1971).
- 15. R. R. Watts, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 48, 1161 (1965).
- 16. B. Y. Giang and H. F. Beckman, J. Agric. Food Chem. 17, 63 (1969).
- J. J. Menn. W. R. Erwin, and H. T. Gordon, J. Agric. Food Chem. 5, 601 (1957).
- 18. J. Stenerson, J. Chromatogr. 38, 538 (1968).
- 19. J. Stenerson, J. Chromatogr. 54, 77 (1971).
- 20. F. Jangnickel, J. Chromatogr. 31, 617 (1967).
- 21. W. Ebing. J. Chromatogr. 40, 180 (1970).
- 22. R. W. Frei, V. Mallet, and C. Pothier, J. Chromatogr. 59, 135 (1971).

- 23. P. E. Beliveau and R. W. Frei, Chromatographia 4, 189 (1971).
- 24. K. Nagasawa and H. Yoshidome, J. Chromatogr. 39, 2828 (1969).
- P. E. Beliveau, V. Mallet, and R. W. Frei, J. Chromatogr. 48, 478 (1970).
- T. F. Bidleman, B. Nowlan, and R. W. Frei, Anal. Chem. Acta 60, 13 (1972).
- 27. M. T. H. Ragab, Anal. Lett. 1, 973 (1968).
- 28. H. Beitz and M. Ehrt, Z. Chem. 8, 387 (1968).
- 29. W. Ebing, Chimia 29, 132 (1967).
- 30. M. T. H. Ragab, Lab. Pract. 20, 489 (1971).
- K. Nagasawa; H. Hoshidome, and F. Kamata, J. Chromatogr. 52, 453 (1970).
- M. A. Eldib, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 53, 756 (1970).
- 33. J. H. Onley and G. Yip, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 52, 526 (1965).
- 34. M. Look and CL. R. White, J. Chromatogr. 50, 145 (1970).
- J. M. Finocchiaro and W. R. Benson, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 50, 888 (1967).
- 36. S. E. Katz, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 50, 911 (1967).
- V. Mallet and R. W. Frei, J. Chromatogr. 54, 251 (1971).
- 38. S. Kondela, J. Chromatogr. 53, 589 (1970).
- R. Delley, K. Friedrich, B. Karlhuber, G. Szekely, and K. Stammback, Z. anal. Chem. 228, 23 (1967).
- 40. D. C. Abbott, J. A. bunting, and J. thomson, Analyst 90, 357 (1965).
- 41. G. Yip and S. F. Howard, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 49, 1166 (1966).
- D. R. Clifford, D. M. Fieldgate, and D. A. Watkins, J. Chromatogr, 43, 110 (1969).
- A. Guardigli, W. Chow, and M. S. lefar, J. Agric. Food Chem. 19, 1181 (1971).
- 44. F. G. Von Stryk and G. F. Zajacz, J. Chromatogr. 41, 125 (1969).

- D. C. Abbott, K. W. Blake, K. R. Tarrant, and J. thomson, J. Chromatogr. 30, 136 (1967).
- 46. J. W. Hylin, Bull, Environ. Contam. Toxicol. 1, 76 (1966).
- 47. M. S. Vekshtein and M. A. Klisenko, Vop. Pitan 29, 56 (1970).
- 48. E. Stahl and J. Pfeifle, Naturwissen, 52, 620 (1965).
- 49. M. Beroza, J. Agric. Food Chem. 11, 51 (1963).
- 50. E. Stahl, Arch. Pharm, 293, 531 (1960).
- J. Sherma, analytical Methods for Pesticides and Plant Growth Regulators, Vol. 7 (G. Zweig, Ed.). Academic press, London, 1973, p. 3.
- J. M. Carasco-Dorrien, Rev. Agroquim. Tecnol. Aliment. 10, 357 (1970).
- 53. R. R. Watts, REs. Rev. 18, 105 (1967).
- K. Ishikawa, Y. Yusa, Y. Asano, and K. Akasaki, Jap. analyst 20, 461 (1971).
- 55. J. F. Lawrence and R. W. Frei, J. Chromatogr. 98, 253 (1974).
- 56. R. W. Frei and J. F. Lawrence, J. Chromatogr. 67, 87 (1972).
- J. F. Lawrence and G. W. Laver, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 57, 1022 (1974).
- J. F. Lawrence, C. Renault, and R. W. Frei, J. Chromatogr. 121, 343 (1976).
- M. Frei-Hausler, R. W. Frei, and O. Hutzinger, J. Chromatogr. 79, 209 (1973).
- 60. J. F. Lawrence and G. W. Laver, J. Chromatogr. 100, 174 (1974).
- 61. J. F. Lawrence and R. W. Frei, Anal. Chem. 44, 2046 (1972).
- R. W. Frei and J. F. Lawrencd, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 55, 1259 (1972).
- 63. D. J. Pietrzyk and E. P. Chan. anal. Chem. 42, 37 (1970).
- O. N. Devgan, S. K. Gupta, and M. M. Bokadia, J. Indian Chem. Soc. 42, 395 (1965).
- 65. T. Nakai, H. Demura, and M. Koyama, J. Chromatogr. 66, 87 (1972).

- 66. E. Sawicki and R. A. Carnes, Mikrochim. Acta 1967, 148 (1967).
- 67. M. Guyer and E. Sawicki, Anal. Chim Acta 49, 182 (1970).
- T. Sekine, K. Ando. M. Machida, and Y. Kanoaka, Anal. Biochem. 48, 557 (1972).
- 69. T. Amano. Yakugaku Zasshi (J. Pharm. Soc. Jap.) 86, 1 (1966).
- C. P. Ivanov and Y. Vladovaska-Yukhnovska, Biochem. Biophys. Acta 194, 345 (1969).
- 71. Z. Deyl. J. Chromatogr. 48, 231 (1970).
- dL. Edvinsson, R. Hakanson, A. L. Rombery, and F. Sundler, J. Chromatogr, 67, 81 d(1972).
- L. Edvinsson, R. Hakanson, and F. Sundler, Anal. Biochem. 46, 473 (1972).
- M. Wiegele, S. L. De Bernardo, J. P. Tengi, and W. Leimgruber, J. Amer. Chem. Soc. 94, 5927 (1972).
- J. F. Lawrence and R. W. Frei. Chemical Derivatization in Liquid Chromatography. Elsevier, Amsterdam, 1976.
- R. W. Frei, J. F. Lawrence, J. Hope, and R. M. Cassidy, J. Chrometogr. Sci. 12, 40 (1974).
- J. F. Lawrence, C. Renault, and R. W. Frei, J. Chromatogr, 121, 343 (1976).
- 78. J. F. Lawrence and R. Leduc, J. Chromatogr. 152, 507 (1978).
- J. J. Kirkland, R. F. Holt, and H. L. Pease, J. Agric. Food Chem. 17, 267 (1969).
- 80. J. F. Lawrence, J. Assoc. Offic. Anal. chem. 59, 1066 (1976).
- 81. W. P. Cochrane and A. S. Y. Chau. Adv. Chem. Ser. 104, 2 (1971).
- 82. W. P. Cochrane, J. Chromatogr, Sci. 13, 245 (1975).
- C. E. Mendoza, P. J. Wales, H. A. McLeod, and W. P. McKinley, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 51, 1095 (1968).
- 84. R. T. Krzuse, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 55, 1042 (1972).
- A. S. Y. Chau and W. P. Cochrane, Bull. Environ. Contam. Toxicol, 5, 133 (1970).

- 86. F. Gunther and R. C. Blinn. J. Agric. Food Chem. 5, 517 (1957).
 - A. S. Y. Chau and W. P. Cochrane, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 52, 1220 (1969).
 - C. W. Bird, R. C. Cookson, and E. Crundwell, J. Chem. Soc. 1961, 4809 (1961).
 - W. W. Weincke and J. A. Burke, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 52, 1277 (1969).
 - A. S. Y. chau and W. P. Cochrane, Bull. Environ. Contam. Toxicol. 5, 435 (1970).
 - 91. J. H. Hammence, P. S. hall, and D. J. Caverley, Analyst 90, 649 (1965).
 - 92. K. Noren, Analyst 93, 39 (1968).
 - A. S. Y. Chau and W. P. Cochrane, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 52, 1092 (1969).
- W. P. Cochrane and A. S. Y. Chau, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 51, 1267 (1968).
- 95. W. W. Sans, J. Agric. Food Chem. 15, 192 (1967).
- 96. J. Singh, Bull. Environ. Contam. toxicol, 4, 77 (1969).
- W. P. cochrane and A. S. Y. Chau, Chem. Ind. (London) 1968, 1696 (1968).
- 98. W. P. Cochrane, J. Assoc. Offic. Anal. chem. 52, 1100 (1969).
- W. P. Cochrane, M. Forbes, and A. S. Y. Chau, J. Assoc. Offic. anal. chem. 53, 769 (1970).
- 100. B. E. Baker, Bull. Environ. Contam. Toxicol. 10, 279 d(1973).
- 101. M. Holdrinet, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 57, 580 (1974).
- 102. W. P. Cochrane and R. B. maybury, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 56, 1324 (1974).
- 103. G. B. Collins, D. C. Holmes, and M. Wallen, J. chromatogr. 69, 198 (1972).
- 104. W. P. Cochrane and M. A. Forbes, Methods in Residue Analysis vol. 4 (A. S. Tahori, Ed.). Gordon and Breach, London, 1971, p. 385.

- 105. S. J. V. Young and J. A. burke, Bul. Environ. Contam. Toxicol. 7, 160 (1972).
- I. S. Taylor and F. P. Keenan, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 53, 1293 (1970).
- 107. R. B. Maybury and W. P. Cochrane, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 56, 36 (1973).
- 108, K. E. Elgar, Advan. Chem. Ser. 104, 151 (1971).
- 109. D. W. Woodham, C. D. Loftis, and C. W. collier, J. Agric. food chem. 20, 163 (1973).
- P. Lombardo, K. H. Pomerantz, and I. G. Ergy, J. Agric. Food Chem. 20, 1288 (1972).
- 111. K. A. Banks and D. D. bills, J. Chromatogr. 33, 450 (1968).
- 112. W. M. Kaufman, D. D. bills, and E. J. Hannan, J. Agric. Food Chem. 20, 628 (1972).
- 113. D. E. Glotfelty, Anal. chem. 44, 1250 (19k72).
- 114. R. G. Nash, M. L. Beall, Jr., and W. G. harris, J. Environ. Quality 1, 391 (1972).
- 115. A. S. Y. Chau and W. P. Cochrane, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 54 (1971).
- 116. A. S. Y. Chau, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 55, 519 (1972).
- 117. A. S. Y. Chau, Bull. environ. Contam. Toxicol. 8, 169 (1972).
- A. S. Y. Chau and K. Terry, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 55, 1228 (1972).
- 119. A. S. Y. chau, J. Assoc. Offic. anal. Chem. 55, 1232 (1972).
- 120. A. S. Y. chau and K. Terry, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 57, 394 (1974).
- 121. A. S. Y. Chau, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 57, 584 (1974).
- 122. A. S. Y. Chau and M. Lanouette, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 55, 1058 (1972).
- 123. P. A. Greve and S. L. Wit, J. Argic. Food Chem. 19, 372 (1971).

- 124. T. E. Archer, I. K. Nazer, and D. G. Crosby, J. Agric. Food Chem. 20, 954 (1972).
- E. G. Alley, B. R. Layton, and J. P. Minyard, Jr., J. Agric. Food Chem. 22, 727 (1974).
- 126. K. V. Scherer, Jr., R. S. Lunt, III, kand G. A. Ungefug, Tetrahedron Lett., 1199 (1965).
- 127. W. L. dilling, H. P. Broendling, and E. T. McBee, Tetrahedron 23, 1211 (1967).
- 128. O. W. Berg. P. L. Diosady, and G. A. V. Rees, Bull. Environ. Contam. Toxicol. 7, 338 (1972).
- 129. J. A. Armour, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 56, 987 (1973).
- J. N. Huckins, J. E. Swanjson, and D. L. Stalling, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 57, 416 (1974).
- V. Zitko, O. Hutzinger, and P. M. K. Choi, Bull. Environ. Contam. Toxicol, 12, 649 (1974).
- 132. J. R. W. Miles, J. Assoc. Offic. anal. Chem. 55, 1039 (1972).
- 133. R. Gothe, Bull. Environ. Contam. toxicol. 11, 451 (1974).
- 134. L. E. St. John and D. J. Lisk, J. Agric. Food Chem. 16, 48 (1968).
- 135. J. Askew, J. H. Ruzicka, and B. B. Wheals, J. Chromatogr. 41, 180 (1969).
- 136. M. T. dShafik and H. F. enos. J. Agric. Food Chem. 17, 1186 (1969).
- 137. M. T. Shafik, D. Bradway, and H. F. Enos. Bull. Environ. contam. Toxicol. 6, 55 (1971).
- 138. F. H. Kawahara, Environ. Sci. Technol. 5, 235 (1971).
- L. G. Johnson, J. Assoc. kOffied. Anal. Chem. 56, 1503 (1973).
- 140. N. K. MoCallum and R. J. Armstrong, J. chromatogr, 78, 303 (1973).
- I. C. cohen, J. Norcup, J. H. Ruzaicka, and B. B. Wheals, J. chromatogr. 49, 215 (1970).
- 142. J. N. Seiber, D. G. Crosby, H. Foudam and C. J. Soderquist, J. Chromatogr. 73, 89 (1972).

- 143. J. A. coburn and A. S. Y. Chau, J. Assoc. Offic, Anal. Chem. 57, 1272 (1974).
- 144. J. Singh and M. R. Lapointe, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 57, 1285 (1974).
- 145. M. A. Forbes, B. P. Wilson, R. Greenhalgh, and W. P. cochrane, Bull. environ. Contam. toxicol. 13, 141 (1975).
- 146. J. F. Lawrence and H. A. McLeod, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 59, 639 (1976).
- 147. R. Greenhalgh and J. Kovacicova, J. Agric. Food chem. 23, 325 (1975).
- 148, J. F. Lawrence, unpublished results.
- 149. J. F. Lawrence and F. Iverson, J. Chromatogr. 103, 341 (1975).
- 150. G. Yip, J. Assoc. Offic. Anal. Chem. 54, 343 d(1971).
- C. E. McKone and R. J. Hance, J. Chromatogr. 69, 393 (1972).
- 152, H. P. thier, Deutche Lebens, Rundsch, 68, 397 (1972).
- 153. H. P. Thier, Angew. chem. 86, 244 (1974).
- 154. A. S. Y. chau and K. Terry. J. Assoc. Offic. anal. Chem. 59, 633 (1976).
- 155. W. P. cochrane and R. Greenhalgh, 166th National Meeting of the American Chemical Society, Chicago, 1973.
- 156. J. F. Lawrence, J. Agric. Food Chem. 22, 936 (1974).
- 157. E. D. Magallona, Res. Rev. 56, 1 (1975).
- 158. I. H. williams, Res. Rev. 38, 1 (1971).
- 159. W. H. Gutenmann and D. J. Lisk, J. Agric. Food Chem. 13, 48 (1965).
- 160. C. H. Van Middelem, T. L. Norwood, and R. E. Waites, J. Gas Chromatogr. 3, 310 (1965).
- C. W. Stanley, J. S. Thornton, and D. B. Katague, J. Agric. Food Chem. 20, 1265 (1972).
- 162. C. W. Stanley and J. S. Thornton, J. Agric. Food Chem. 20, 1269 (1972)

- 163. M. C. bowman and M. Beroza, J. Assoc. Offic. Anal. chem. 50, 926 (1967).
- 164. C. A. bache and D. J. Lisk, J. Gas chromatogr. 6, 301 (1968).
- 165. J. A. Coburn, B. D. Ripley, and A. S. Y. Chau, J. Assoc. Offic. anal. Chem. 59, 188 (1976).
- 166. A. H. Blogg and J. L. Rawls, Amer. Lab. 17 (Dec. 1972).
- 167. E. R. Holden, W. M. Jones, and M. Beroza, J. Agric, Food chem. 17, 56 (1969).
- 168. E. R. Holden, kJ. Assoc. Offic. Anal. Chem. 56, 713 (1973).
- 169. D. G. Crosby and J. B. bowers, J. Agric. Food Chem. 16, 839 (1968).
- R. L. Tilden and C. H. van Middelem, J. Agric. Food Chem. 18, 154 (1970).
- 171. A. C. Moffat and E. C. Horning, Anal. Lett. 3, 205 (1970).
- 172. H. Ehrsson and H. Brotell, Acta Pharm, Suecica 8, 591 (1971).
- 173. S. C. Lau and R. L. marxmiller, J. Agric. Food Chem. 18, 413 (1970).
- 174. J. N. Seiber, J. Agric. Food Chem. 20, 443 (1972).
- 175. L. Wong and F. M. fisher, J. Agric. Food Chem. 23, 315 (1975).
- 176. J. J. Ryan and J. F. Lawrence, J. Chromatogr. 135, 117 (1977).
- 177. J. F. Lawrence, J. Chromatogr. 123, 287 (1967).
- 178. J. F. Lawrence and J. J. Ryan, J. Chromatogr. 130, 97 (1977).
- 179. J. F. Lawrence, D. Lewis, and H. A. McLeod, J. Chromatogr. 138, 143 (1977).
- 180. L. Fishbein and W. L. Zielinski, Jr., J. Chromatogr. 20, 9 (1965).
- 181. J. F. Lawrence, J. Agric. Food Chem. 24, 1236 (1976).
- 182. F. S. Tanaka and R. G. Wien, J. Chromatogr. 87, 85 (1973).
- 183. J. F. Lawrence and G. W. Laver, J. Agric. Food chem. 23, 1106 (1975)
- 184. J. F. Lawrence, D. Lewis, and H. A. McLeod. J. Agric. Food Chem. 25, 1359 (1977).

الفصل الثامن والعشرون

الطرق البولاروجرافية « الاستقطاب ، والطرق المرتبطة بها

Polarography and Related Methods

* مقدمـــة Introduction

الطرق البولاروجرافية التي اكتشفت بواسطة العالم J. Heyrovsky الحائز على جائزة نوبل اصبحت من الوسائل الهامة في الكيمياء التحليلية والطبيعية وتختل اليوم جانبا هاما في البحوث الخاصة بالتحليل . من هذه الطريقة اشتقت طرق عديدة كيميائية كهربية والاجهزة الحالية اصبحت متقدمة للغاية . تستخدم طرق قياس الاستقطاب في الكيمياء الصيدلانية والكيمياء الحيوية . اما إستخدامها في تخليل المبيدات غير شائع لذلك لن اخوض فيها بالتفصيل . طريقة المولار وجرافي كما عرضها مكتشفها تعني الطريقة التي تستغل منحنيات التيار - الفولت النامجة من التحليل الكهربي للمحاليل مع الكترود تنقيط الزئبق . بعض البحاث قوموا الكترودات صلبة (٤) ثابتة أو مهتزة أو دورانية ، وفي هذه الحالة تسمى الطريقة الفولتمترية Voltametric . عادة نشاط المواد الاستقطابي بيني ويعتمد على اساس قابلية المادة للاختزال او الاكسدة عند الالكترود الكاشف بحيث يأخذ أو يفقد الالكترونات . اما تركيز المادة بمثل او يتحصل عليه من قيمة التيار المحدود وهو بالتالي من احد وظائف او بسبب عدد من الالكترونات المشتركة في عملية تجهيز الالكترود . في معظم الحالات التي تستخدم فيها القياسات البولاروجرافية فان إنتقال الكتلة للمادة محل التقدير يتوقف على أو يتحكم فيها بواسطة الانتشار من الكتلة تجاه الكترود الزئبق النامي . ومن ثم تجهيز الالكترود يمكنه ان يتعقد من خلال الادمصاص او اى تفاعلات كيميائية . اما في حالة الالكترود الصلب الدوار يتوقف انتقال الكتلة ويتأثر بالتوصيل التقدير وحساب تركيز المواد بطرق الاستقطاع البولاروجرافية أو الفولتامترية بجرى بمساعدة وقياسية المحاليل القياسية . التيار المتحكم في إنتشاره المحدود Id في البولاروجرافي ذو التيار المتقطع dc يمكن الحصول عليه من معادلة Ickovid حث:

Id. = 10^{-3} x 0.627 nfm 2/3t 1/6 D 1/2 C

K. G., Das national Chemical laboratory Poona, India.

التقديرات الوصفية تعتمد على نصف الجهد E 1/2 (في منحنيات البولا روجرافي I- IC و وكان التقديرات البولا روجرافي I- IC وكذلك قبعة الجهد E 1/2 التي يتحصل عليها من الالكترودات الثابتة . هذه القيم تعتبر من الخصائص المميزة للمركب . الطرق البولا روجرافية الفولتامترية يمكن ان تستخدم للراسة التركيب والنبات والثوابت . يستخدم البولا روجرافي المستمر التيار في تقدير المركبات العضوية .

* ظروف التقدير البولاروجرافي والفولتا مترى Conditions :

مجموعة النيترو المرتبطة غالبا بحلقة عطرية تخترل في اربع خطوات معطية فينيل هيدروكسيل امين وفي النهاية مجموعة امين من الصورة البرونونية . مجموعة ك = ن من اكثر المجاميع في التحليل البولاروجرافي .

في تخليل المبيدات بالطرق البولاروجرافية نادرا ما يشار الى استخدام الالكترودات الصلبة ، من الهم المواصلة ، من الهم المواصلة ، من الهم المواصلة المواصلة على مواد تتفاعل معها لتكوين املاح غير ذائبة او معقدات او غير مرتبطة ، هذه هى الحالة مع الكلويدات او البروميدات في الكيمياء الغير عضوية خاصة مع المواد التي تختوى على مجموعة الفيدرين وهذه شائمة في تركيب المبيدات .

جدول (١) : امثلة للمجموعات النشطة الحساسة للكشف البولاووجرافي في المبيدات .

Reversible group	Assumed mechanism	Example
1, 4-Benzoquinones	R + 2e + 2H+ RH ₂	Spergon
Irreversible		
· C=C·	+e+H+ →RH	Potasan
Activated	dimer formation	
C-x related compounds	$RX + 2e + 2H+ \rightarrow RH2$	DDT, hexachlorohexane, and
;C-NO2	$RNO2 + 4e + 4H+ \rightarrow R.NHOH$	Parathion
-C≒N-	$+2e + 2H+ \rightarrow CH-NH$	Guthion
Mostly in a heterocyclic ring		
R-S-S-R	+ $2e + 2H+ \rightarrow 2R-SH$	Tetramethylthiuramidisulfide
R-SH	$+ Hg \rightarrow RSHg + e + H+$	Ethylenebisthiocarbamate

* الطرق البولاروجرافية الغير مباشرة :

ا دخال مجموعة بولاروجرافية او فولتامترية في الجزئ وبطلق عليها Functionalization
 مجموعة النيترو

- ٢ اكسدة المادة محل التقدير والكشف عن نائج التأكسد .
- ٣ تفاعل المركب مع جوهر كشاف الذي يتحول الى مركب نشط بولاروجرافيا .
- ٤ الاستفادة من الفصل المساعد للايونات الايدروجينية المختزلة النائجة من المادة محل التقدير .

الجدول (۲) يوضح امثلة للتفاعلات المستخدمة في البولاروجرافي الغير مباشرة الخاص بعبيدات الافات تشمل النترتة وادخال مجموعة النيتروزو والتحليل المائى القلوى والتفاعل مع جواهر كشافة تعطى مركب نشط الكترونيا كما في الورفارين او وقت التفاعل الانزيمي .

حدما. (٢) : تفاعلات التقديرات البولاروج افية الغير مباشرة للمبيدات

	ت البولاروجرافيه الغير مباشره للمبيدات	جدول (٢) : تفاعلات التقديران
A. Nitration Carbaryl	CARBARYL	- NO2
B. Nitrosation Carbaryl		- NO2
C. Alkaline hydro Malathion Dalapon	OH- sodium fumarate	
Datapon	CH ₃ -CC1 ₂ -COONa → CH soc	I ₃ COCOONa Iium pyruvate

- D. Reaction with a reagent giving rise to an electroactive product Warfarin + $1_2 \rightarrow \text{iodoform}$
- Blocking of an enzymatic reaction
 Maltathion (organophosphate insecticide) inhibits the serum esterase influence on

a-Naphthylacetate → B-naphthol

Initrosation

polarogrlaphic determination

* الاجهزة والمذيبات Instrumentation and Solvents

في ١٠ منوات مضت كانت القياسات البولا وجرافية تجرى باجهزة الإستقطاب التجارية ذات التيار المتقطع de polarographs حيث كانت تستخدم وتعتمد على ٢ الكترود بالإضافة الى ذلك كانت توجد اجهزة اخرى للإستقطاب Gosillo polarographs والمديد من البولا روجرافي وحيلة الالكترود وweep عن اجهزة سهلة وحيلة الالكترود وweep عن اجهزة سهلة بمكن للباحث أن يكونها في المعمل . اما الآن اختفت هذه الاجتهادات تماما حيث طورت اجهزة تسجل البولا روجرام المتقطع مع مع نظم للإلكترود فيما يعرف بالاستقطاب المستقرات المتقطع على ولافولتا موجرام مع معدلات رصد مختلفة والفولتا موجرام الحلقي Cyclic وبالطبع هناك الزاع عديدة من الالكترودات الكشافة ... كما قلت سابقا لن اخوض في التفصيلات لأنني غير متقر، لها .

من الامور المحددة لنجاح التقدير بطرق الاستقطاب هو اختيار المذيب المناسب حيث ان معظم المبيدات لا تذوب في الماء او تدوب بدرجة بسيطة في الماء ولهذا السبب يجب استخدام مذيب غير مائي مثل ن ر ن – دايمثيل فورماميد او الايثانول . هناك احتمالات الاول يتمثل في العمل في عياب الماء مخت ظروف aprotic مع وجود ملح التترا الكيل أمونيوم او الليثيوم كوسط الكتروليتي مدعم او مخلوط من الماء ومذيب مساعد بتركيز عالى بما يكفى لافابة المادة محل التقدير . هناك صعوبات كبيرة في حالة استعمال الاوساط المائية ، اما المذيبات اللامائية بها عيوب كثيرة ايضا من اهمها ضعف التوصيل الكهربي في المحلول النائج كما تتطلب العمل بدوائر بها ٣ الكترود . في الاستقطاب العادى بالنبضات pulse نحاج لتركيزات بسيطة من الوسط الالكتروليتي المدع .

* مشاكل الفصل والمعاملات المسبقة للقياسية

Separation problems and pretreatment of sample

لا جدال في أن تقدير المواد النقية من السهولة بمكان اما الصعوبات تخدت عند تقدير مخلوط من مبيدين او اكثر او وجود مخلفات المبيدات في مواد بيولوجية . تتأتي المشاكل من احتمالات حدوث تداخى المواد الحيوبية مثل البروتينات التي تساعد في اختزال الايدروجين والفيتامينات خاصمة تلك التي لها نشاط كهربي مثل ٢٠ / ، ٢ ، ج ، ك أو الالكالوينز التي تساعد على إنطلاق الايدروجين والسكريات التي تعطى موجات سالبة وقليلة وحركية وربما الكلوروفيل . بمكن فصل المركبين والكشف عنهما اذا كان نصف موجة الجهد ١٠٢٤ لهما يختلفان باكثر من من ملليفولت في البولاروجرافي للتقطع . اذا لم يكن ذلك متاحا تجرى معاملات قبل التقديم مثل استخلاص للذي من المبينة بواسطة مذبب عضوى ويتبع الاستخلاص تنقية للستخلص . الآن يعتبر الفصل بلد J TLC الكيوبا مع المبيدات .

جدول (٣) : نصف الجهد الموجى لبعض المبيدات المحتوية على مجموعة النيترو .

			O.1 N ammonia/	
		O.1 N acetate	ammonium	
Substance	0.1 N HNO3	buffer	chloride	O 1 N N OH
1 - Nitrol-2,3,5,6-tetrachlorobenzene				CIT IN THOUSE
(Tecnazine)	-0.18	-0.58	-0.70	-0.81
1 - Nitrol-2,3,5,6-pentachlorobenzene			::	0.01
(Brassicol)	-0.17	-0.51	-0.71	500
1-Thiocyano-2,4-jdinitrobenzene			;	
(Nirit)	-0.05, -0.31	-0.26, -0.67	-0.430.83	
Crotonic acid ester of				
2-4-dinitro-6-sec-octylphenol				
(Karathane)	-0.12, -0.31	-0.39, -0.67	-0.52, (-0.78)	-1.08 (-1.56)
1,3,5-trichloro-2, 4-dinitrobenzene				
(Brassisan)	-0.05, -0.33	-0.29, -0.72	-0.410.85	I
1,3,5-Trichloro-2,4,6-trinitrobenzene			,	
(bulbosan)	-0.10, (-0.35)	-0.18 , -0.72	1	-1.30
Parathion	-0.26, (-0.86)	-0.62 0.62	0.74	-0.80, (-1.26)

			O.1 N ammonia/	
		O.1 N acetate	ammonium	
Substance	0.1 N HNO3	buffer	chloride	0.1 N NaOH
Chlorthion	-0.20	-0.56	-0.72	
Isochlorthion	-0.20	-0.55	-0.64	-0.80
p-Nitrophenol	-0.09 , (98)	-0.84	-1.02	-0.80, -1.34

	•	جدول (٤) : نصف الجهد الموجى لبعض كانيونات باييريديوم الرباعية
	pН	E1/2 (vs. SCE)
Parquat	8.3	-0.69 V
Diquat		-0.61 V
Morfamquat		-0.54 V

لست في مجال سرد امثلة لتقدير المبيدات بالطرق البولاروجرافية .. على من يريد مزيد من المعلومات ان يرجع الى القائمة الموجودة في هذا الجزء بالاضافة الى اربعة مراجع هامة جمدا للكشف عن المبيدات المحتوية على الشهويوريا والباراثيون والمبيدات المحتوية على النيترو وكذلك مركبات اكسيد الفينيل ارسين والباراكوات في البول وسيرم المدم .

- Thiourea-containing pesticides: M. R. Smyth and J. G. Osteryoung, anal. Chem. 49, 2310 (1977). In 0.1 M NaOH the lower concentration limit lies in the region of 10⁻⁷ M concentrations. With cathodic stripping voltammetry at a HMDE concentrations down to 1 μg ml⁻¹ can be determined.
- Parathion and other nitro-containing pesticides: M. R. Smyth and J. G. Osteryoung, Anal. Chim. Acta 96, 335 (1978). These substances can be determined down to 10⁻⁸ M. In acid solution parathion can be differentiated from p-nitrophenol. An indirect determination of parathion in presence of paraoxon is based on their respective reates of hydrolysis in 0.5 M NaOH.
- Phenylarsine oxide: J. H. Lowry, R. B. Smart, and K. H. Maney: anal. Chem. 50, 1303 (1978). the detection limit is 10⁻⁸ M at pH 7.3 in aqueous solutions.
- 4. Paraquat in urine and serum: G. Franke, W. Pietrulla, and k. Preussner, Fresenius Z. Anal. Chem. 298, 38 (1979). In a NH_3 - NH_4 Cl buffer the lower detection limit is about 0.05 μ g/ml (i.e., 5.10⁻⁶ M). The determination is direct; for urine pH 7 and for human serum pH 6.5⁻⁸ are recommended.

References

- J. Heyrovsky' and J. Kuta, Principles of Polarography. Publishing House of the Czechoslovak Academy of Sciences, Prague, 1965.
- M. Brezina and P. Zuman, Polarography in Medicine, Biochemistry and Pharmacy, Intersicience, New York, 1958.
- P. Nangniot, La polarographie en agronomie et en biologie. J. Duculot, Gembloux, 1970.
- R. N. Adams, Electrochemistry at Solid Electrodes. Marcel Dekker, New York, 1969.
- L. Meites, Polarographic Techniques, 2nd ed. interscience, New York, 1965.

- 6. prosspectus, Tokai Elctrode Mfg. Co., Ltd., Tokyo, Japan.
- D. T. Sawyer and J. L. Roberts, Jr., Experimental Electrochemistry for Chemists. Wiley, New York, 1974.
- F. Vydra, K. Stulik, and E. Juláková, Electrochemical Stripping Analysis. Ellis Horwood, Ltd., Chichester, 1976.
- Z. Galus, Fundamentals of Electorchemical Analysis. Ellis Horwood, Ltd., chichester, 1977.
- 10. Prospectus, Princeton Applied Research, Inc., Princeton, N. J.
- 11. F. Opekar and P. Beran, J. electroanal. Chem. 69, 1 (1976).
- J. Volke and A. M. Kardos, Coll. Czech. Chem. Commun. 38, 2560 (1968).
- Yu. Kargin, O. Manousek, and P. Zuman, J. Electroanal. Chem. 12, 443 (1966).
- P. Zuman, D. Barnes, and A. Ryvolová-kejharová, Discussions Faraday Soc. 45, 202 (1968).
- M. R. Rifi, in Organic Electrochemistry (M. M. Baizer, Ed.). Marcel Dekker, New York, 1973, p. 279.
- L. Eberson, in Organic Electrochemistry (M. M. Baizer, Ed.). Marcel Dekker, dNew York, 1973, p. 413.
- H. Lund, in Organic Electlrochemistry (M. M. Baizer, Ed.). marcel Dekker, New York, 1973 p. 315.
- 18. J. Volke, Talanta 12, 1081 (1965).
- J. Volke, in Physical Methods in Heterocyclic Chemistry, Vol. 1, (A. R. Katritzky, Ed.). Academic Press, New York, 1963, p. 317.
- M. Brezina and J. kVolke, in Polarography in Biochemistry, Pharmacology and Toxicology, Progrees in Medicinal Chemistry, Vol. 12 (G. P. Ellis and G. B. West, Eds.). North-Holland, Amsterdam, 1975. p. 247.
- H. Hoffmann and J. Volke, in Electroanalytical Chemistry (H. W. Nürnberg, Ed.). Wiley, London, 1974, p. 287.
- R. Engst. W. Schnack, and H. Woggon, Z. Anal. Chem. 207, 30 (1965).
- R. J. Gajan, W. R. Benson, and J. M. Finocchiaro, J. Assoc. Offic. Agric. Chem. 48, 958 (1965).

- 24. K. Dulak, J. Kovác, and M. Michalek, Z. Anal. Chem. 195, 350 (1963).
- S. Wawzonek, and T. W. Mclnytre, J. electroanal. Chem. 12, 544 (1966).
- 26, J. Kovác, Chem. Zvesti 8, 342 (1954).
- 27. J. Seifert and J. Davidek, Z. Lebensmittel-Untersuchung 146, 17 (1971).
- 28. H. Lund, Acta Chim. Scand. 12, 1444 (1985).
- 29. P. Nangniot and N. Melarned, Chim. Anal. 40, 3 (1958).
- 30. P. Nangniot, Anal. Chim. Acta 31, 166 d(1966).
- H. Sohr, Chem. Zvesti 16, 316 (1962).
- R. Kalvoda, Techniques of Oscillographic Polarography, 2nd ed., Elsevier, Amsterdam-SNTL, Prague, 1965.
- P. Nangniot, La polarographie en agronomie et en biologie, J. Duculot, Gembloux, 1970, p. 287.
- Z. Galus, in Reviews on Analytical Chemistry (Euroanalysis Conferlence II) (W. Fresenius, Ed.). Akadémiai Kiadó, Budapest, 1977, p. 53.
- 35. G. Dragt, Anal. Chem. 20, 737 (1948).
- D. Monnier, L. Roesgen, and R. Monnier, Anal. Chim. Acta 4, 309 (1950).
- 37. L. Contier, H. André, and J. Prat, Chim. anal. 31, 201 (1949).
- H. Keller, M. Hochweberd, and H. v. Halban, Helv. Chim. Acta 29, 761 (1946).
- 39. J. Davidek and G. Janicek, Experientia 17, 473 (1961).
- 40. R. J. Gajan and J. Link, J. Assoc. Offic. Agric. Chem. 47, 1119 (1964).
- 41. K. Neuhaus, Chem. z. 80, 861 (1956).
- 42. O. A. Swanepoel, J. South-African Chem. Inst. 15, 88 (1962).
- M. H. Hayes, M. Stacey, and J. M. Thompson, Chem. and Ind. 1222 (1967).
- D. E. Ott, F. E. Hearth, and F. A. Gunther, Bull. Environ. contam. Toxicol. 1, 181 (1966).

- 45. D. K. Gullstrom and H. P. Burchfield, Anal. Chem. 20, 1174 (1948).
- A. K. Klein and R. J. Gajan, J. Assoc. Offic. Agric. Chem. 44, 712 (1961).
- J. Vogel and J. Deshusses, Mitt. Ges. Lebensmittel Hygien. 55, 151 (1964).
- 48. N. C. Bowen and F. F. Edwards, Anal. Chem. 22, 706 (1950).
- 49. E. Sandi, Nature 181, 499 (1958).
- 50. D. E. Ott an F. A. Gunther, Analyst 87, 70 (1962).
- F. E. Hearth, D. E. Ott, and F. A. Gunther, J. Assoc. Offic. anal. Chem. 51, 690 (1968).
- P. Nangniot, La polarographie en agronomie et en biologie, J. Duculot, Gembloux, 1970, p. 270.
- P. Nangniot, La polarographie en agronomie et en biologie, J. Duculot, Gembloux, 1970, p. 259.
- 54. J. Kovác, Chem. Zvesti 8, 272 (1954).
- 55. W. H. Jura, Anal. Chem. 27, 525 (1955).
- 56. F. Tafuri, Ric. Sci. 32, Ser. 2, II-B, p. 60 (1962).
- H. Woggon, H. Ackermann, and D. Spranger, Z. Anal. Chem. 211, 113 (19k65).
- 58. J. Volke and V. volková, Coll. Czech. Chem. Commun. 34, 2037 (1969).
- 59. J. Volke, Coll. Czech. Chem. Commun. 33, 3044 (1968).
- 60. L. Pospisil, J. Kuta, and J. Volke, J. Electroanal. Chem. 58, 217 (1975).
- 61. J. Volke and O. Manousek, unpublished results.
- P. Nangniot, La polarographie en agronomie et en biologie, J. Duculot, Gembloux, 1970, p. 241.

* * الفصل والتقدير بالكروماتوجرافي :

اصبح الفصل الكروماتوجرافي ذو اهمية كبيرة في تخليل المبيدات والكشف عن المخلفات مهما كانت قيمتها حتى المتناهية في الصغر بسبب سرعة العمل بها ودقتها وصلاحيتها لجميع انواع المبيدات وغيرها من الكيمياتيات والتطور المذهل الذي يحدث في اجهزتها ووسائل تطبيقها كما النها تفليد في عمليات تنظيف العينات . بالرغم من التقدم الملاهل في انواع واساليب الكروماتوجرافي تظل الاساسيات هي الاساسيات ، على كل مشتمل في هذا الجال ان يكون على دراية تامة بالاصطلاحات والتي وجلائها مجمعة في مذكرة تدريسية منذ عام 1941 لاساذى العظيم رحمه الله المرحوم و أ . د . حيال طنطاوى ها استاذ المبيدات بكلية الرواعة جامة الاسكندرية حيث كان لى شرف المنهل من علم طلم اساتذي في قسم وقاية النبات العربية بهذه الكلية العربيةة .

1 - التحليل الكروماتوجرافي Chromatography :

يعنى فصل المركب المراد الكشف عنه من غيره من المركبات والشوائب بعيث تظهر المركبات في مواضع مختلفة على خريطة الفصل او ما يعرف بالكروماتوجرام بصرف النظر عن القوى التي يحكم عملية الفصل . التحليل الكروماتوجرافي لا يحدد نوع المركب المفصول فقط ولكن تركيزه كذلك ويمكن التأكيد من نتيجة الفصل من خلال المركبات القياسية Standards .

Paper chromatography - التحليل الكروماتوجرافي بالورق

يستخدم فيها ورق ترشيح بمواصفات خاصة اى ذو حساسية معينة لفصل المركب عما يوجد معه من شوائب او مركبات اخرى حيث تستغل خاصية اختلاف الوزن الجزيئى وذوبانية المركبات فى الفصل بينهما حيث يتحرك كل مركب لمسافة معينة على الورقة بالنسبة للمركب القياسى .

٣ - التحليل الكروماتوجرافي باعمدة الادمصاص

: Adsorption chromatography

حيث يستخدم اعمدة بها مواد ذات قدرة ادمصاصية اما على مسك الميد او مسك الشوائب وترك المبيد ينزاح على مذيب عضوى او مخلوط من عدة مذيبات ثم التقدير . تفيد هذه الطريقة في تنقية العينات والفصل النوعى والكمى للمبيدات .

Ion exchange تبادل الايونات عن طريق تبادل الايونات

هى طريقة فعالة لا تستخدم بكثرة فى مجال الكشف عن مخلفات المبيدات حيث تستخدم مواد راتنجية ذات طبيعة ومقدرة خاصة على تبادل الايونات وهى تقارب لحد كبير اعمدة الادمصاص وهى شائمة فى فصل الاحماض الامينة وغيرها.

Gas chromatography التحليل الكروماتوجرافي الغازى

من اكثر الطرق شيوعا للكشف عن مخلفات المبيدات واختبارات الجودة بسبب سرعتها وحساسيتها الفائقة حيث تعرض المادة المراد تقديرها لدرجة حرارة عالية في قالب الحقن بحيث لا تتكمر ولكنها تتحول الى الصورة الغازية التي تخمل مع الغاز الحامل وهو خامل مثل النيروجين او الهيليوم وتخرج الى فتحة العمود الموجود به مادة ادمصاص معينة حسب نوع المركب وطبيعته بحيث يتم توزيع المركب بين الطور المتحرك (الغاز) والثابت اى مادة الادمصاص ومنها الى الكشاف الحرارى باللهب او صائد الالكترونات وغيرها حيث يتم الكشف عنها ثم ترسل اشارة الى وحدة المسجل حيث يتم التعبير عنها في صورة منحيات .

: Solvent المذيب - ٦

من اهم العوامل التي تخدد سلامة ودقة وصلاحية الفصل وقد يستخدم مذيب واحد او مخلوط من أكثر من مذيب وعدم التوفيق في الإختيار يؤدى الى نقص معدل الاسترجاع وكفاءة المملة والبعض يطلق على المذيب الاصطلاح الناشر Developer

: Solvent system نظام المذيبات - ٧

يعنى مخلوط المذيبات ونسب مكوناته والاجتهاد مطلوب فى هذا الخصوص بشرط التجريب والاحتكام لمدلات الاسترجاع من الوسط .

. Stationary phase النابت - ٨ - الصورة او الوسط النابت

تمثل طبقة السليكا جيل في الفصل الكروماتوجرافي بالالواح TLC او مادة العمود في الفصل الكروماتوجرافي الغازي وغيره او ووقة الترشيح في الكروماتوجرافي الووقي ويؤدى علم التوفيق في اختيار المادة الى نقص كفاءة التحليل والفصل بدرجة شديدة .

ا الصورة المتحركة Mobile phase :

نمثل المذيب في الفصل بالسوائل او بالورق او بالاعمدة الكروماتوجرافية او الخار الخامل في الكروماتوجرافي الغازي ولا بد ان تكون درجة النقاوة عالية جدا منعا لتداخل الشوائب مع المبيد .

: Reversed/Inverted Chromatography الكروماتوجرافي المعكوس ١٠

حيث تكون الصورة معكوسة عن المألوف بمعنى ان تكون الصورة الشابئة محبة للدهون والمتحركة محبة للماء كما في حالة الفصل المستخدم فيها ورق الترشيح المضاف له مجموعة خلات وبسمى Acetylated paper خلات وبسمى

11- عملية الفصل الكروماتوجرافي Development:

اى فصل المبيد من الشوائب او المبيدات الاخرى باى من الطرق الكروماتوجرافية السابقة مخت الظروف القياسية لكل مركب او مجموعة من المركبات وليكن معلوما ان اهمال شروط اى عامل يؤدى الى فشل الفصل.

: Development vessel كابينة الفصل – ١٢

يطلق عليها حجرة الفصل والتي يجب تهيئتها قبل عملية الفصل والتأكد من وصولها لحالة الاتزان والتشبع في بعض الاحيان حتى يكون الفصل تاما وسليماً لأن اى تسريب يعنى عدم اتزان يؤدى لفشل ذريع . يجب أن تصنع من مواد لا تصدأ ولا تتفاعل مع نظم المذيات .

17 - خط حدود المذيب Solvent front :

الخط الذى يصل اليه المذيب فى الفصل الكروماتوجرافى الورقى او الالواح المغطاه TLC وعدم الدقة فى مخديده يؤدى الى الحصول على قيم انسياب RF خاطئة ومن ثم تعريف خاطئ ومشاكل لا حصر لها . هناك خط المذيب الخاص بالمركب اى المسافة التى تخركها بالمذيب .

: RF - قيمة معدل الانسياب

هى النسبة بين المسافة التي تحرك فيها المركب الى المسافة التي تخركها المذيب و خط الحدود و ترجمة الاصطلاح معدل الإنسياب "Rate of flow" .

: HRF value - \o

هى قيمة نسبية تماثل ١٠٠ ضعف قيمة معلل الانسياب RF وهى تستخدم فى كروماتوجرافي الألواح .

: Rst Value - \7

تمثل النسبة بين مسافة حركة المادة بالنسبة لمسافة حركة المادة القياسية وهي معيار هام وفعال يمكن من خلاله التغلب على الاختلاف في ظروف الفصل . .

: Gradient التدريج - ۱۷

تعنى التغير المستمر لعامل او عدة عوامل من تلك التي تؤثر على نسبة معدل الانسياب (في ايخاه واحد) مثل تغير المذيب وتأثير الحموضة أو الحرارة ... الخ .

: Detection الكشف 1A

يعنى اظهار المركب بعد الفصل او تقديره مثل تكوين البقع او اظهارها بالاشعة فوق البنفسجية او تقديرها بالكاشفات الماصة للهب او مصائد الالكترونات .

: Guide chromatogram الكروماتوجراف المرشد - ١٩

هو جزء من الكروماتوجرام (منحنيات الفصل) يستخدم لتحديد مكان البقع التي لم تلون او تظهر وهو يستخدم في الكروماتوجرافي الورقي واللوحي

· Strip chromatogram كروماتوجرام الشرائح

يمكن فصل المركب من الشوائب او من المركبات الاخرى باستخدام شرائط من ورق الترشيح ذات عرض معين ويكون الفصل من اعلى لأسفل descending .

: Stream chromatogram خطوط أو المناطق - ٢١ - كروماتوجرام الخطوط أو المناطق

هى الكروماتوجرامات التي تظهر على مسافة من خط البداية في صورة مناطق او حزم مفصولة عن بمضها كما في الفصل الالكتروفوريسيز .

: Equilibration saturation period فترة الاتزان بالتشبع – ۲۲

تهيئة كابينة الفصل بوضع المذيب فيها واحكام غلقها حتى يحدث التشبع وهى في غاية الاهمية لان عدم التشبم او الانزان يؤدى الى خلل الفصل .

- TY فترة الفصل الكروماتوجرافي Development time :

يسمى ايضا فترة إجراء العملية Running time ولا يشمل فترة الانزان ولكنها الفترة من بدء عملية الفصل حتى نزع الكروماتوجرام للتجفيف والكشف .

: Reference standards المواد القياسية - ٢٤

هى المواد القياسية التي يجب الحصول عليها من مصدر موثوق فيه كما تكون مخزنة تخت ظروف قياسية وتخبر قبل العمل بها منعا لأية شكوك ومنها :

- (أ) مواد قياسية للفصل الكمى .
- (ب) مواد مجارية للتعرف على البقع .

(جـ) مادة معينة لتقدير معيار "Rst" قد شاع في الوقت الحالى الاعتماد على المواد القياسية الداخلية Internal standard حيث تخلط مع العينة محل التقدير للتأكد من سلامة الفصل وتسب الى المادةالاصلية ويكون الميار الكمى هو النسبة بينها وبين مادة التقدير .

الفصل التاسيع والعشيرون

طرق عامة لتعريف مخلفات المبيدات في عينات غير معلومة المصدر (الاصل) General approaches to the identification of pesticide residues in samples of unknown origin

يتطلب التحكم الشديد في مخلفات مبيدات الآفات في العينات مجهولة الاصرا خيرات فائقة في العينات مجهولة الاصرا خيرات فائقة في التحليل والكفاءة . نظرا لوجود عدد كبير جدا من المواد الفعالة في الاسواق فمن الفسرورى توجيده التحليل لتقدير مخلفات المبيدات المؤكد وجودها او المشكوك في تواجدها في المواد الغذائية . هناك الحجابة للتحاون الدولي في مجال المعلومات الخاصة بمخلفات المبيدات في السلع التجارية وهذا يستدعى توفر طرق للكشف عن العديد من المخلفات تمتاز بالتخصص بالاضافة لطرق الغربلة السيطة .

. Introduction مقدمــة

من النادر عدم معرفة بلد المنشأ لأية سلعة متوفرة نجاريا على المستوى العالمي ومن الممكن ان يكن المنتج مجهول الهوية . قد تتواجد مواد غذائية مصنعة ومخلوطة دون اية معلومات عن الميدات المستخدمة والمواد الخام . في العادة تقع مشاكل التحليل الخاصة بمخلفات المبيدات في مجموعتين بناء على تبعيتها للسلع المحلية أو المستوردة . في حالة العينات الحلية فانه عادة وبدون معني توجه كافة الجهود عجاه المبيدات المعروف صلاحية او القيود على استخدامها . تمتبر سجلات المبيمات كونائق هامة في تحديد شبوع مبيدات الآفات . بالنسبة للسلطة المدتوردة تكون الملومات المتوفقة عن البيعات الأنتاج بشكل عادى ورونيني . نقرر حقيقة أن اية معلومات متاحة عن تاريخ العينات سوف تقلل الانتاج بشكل عادى ورونيني . نقرر حقيقة أن اية معلومات متاحة عن تاريخ العينات سوف تقلل من عدد مرات التحليل المطلوب . في الوقت الحالي فان البيانات المعروفة التحليل يمكن الحصول عليها من سلسلة الدوريات المعروفة التحليل يمكن الحصول عليها من سلسلة الدوريات المعروفة المتلالات المسلة الموات المعروفة MRL's المناسك المعروفة الحدود القصوى للمخلفات \$COPA وكذلك مسن نسخرات سلسلة الدورات الميدات الميدات . و CCPK و كذلك مسن نسخرات سلسلة الدورات الميئة دستور مخلفات الميئة دستور المخلفات و المتحدور المعروبة المينات المعروبة ال

الكم الضخم من بيانات التحليل التي جمعت من معمل الخدمات تمثل عصب الجدول وقم (١) موضحا السلع الغذائية الشائعة ومخلفات المبيدات فيها . هناك ضرورة لجداول مقارنة مختوى على العديد من التفاصيل للتخطيط لتحليل المخلفات ، هذه الاحصائيات لا تؤكد اى شئ عن مخليل المخلفات الاحرى . تعتمد طرق التحليل التي ستتبع على الاجهزة والامكانيات المتوفرة وكنلك على نوع السلمة الغذائية والمركبات مجال التحليل . في حالة عدم توفر الاجهزة المتطورة والنعالية الشكلفة وتطويرها لتقدير مخلفات المبيدات بنجاح . ولقد نشر الباحث Batora ومعاونوه مجمهمه لطرق التحليل البسسيطة للمخلفات .

جدول (۱): بعص السلح الغذائية ومخلفات البيدات في النطاق التجاري • ++ = مخلفات قالباً موجودة بكميات عالية + = مخلفات قالباً موجودة

(__) = مخلفات موجودة بصورة عرضية •

	benomy I	EBOTC 's	other fungicides	a 0C- compounds	OP- compounds	other insecticides	bromine	others.
carrot	_	_	•	•	•	+		tecnazone
red boot	-	_		-	÷	÷	-	
celery cabbage	+	+	+	+	+	+	++	
lettuce	+	++	+	+	+	-	++	
cabbage	-	+	-	-	-	-	-	
cauliflower	-	+	+	+	+	-	•	
eas	-	-	-	-	-	-	+	
cucumber	-	++	+	+	+	+	-	
tomatoe	+	++	+	+	+	+	++	
red pepper	+	++	+	+	+	+	+	
citrus fruits	++	-	+	+	**	+	+) thiabendazole
apples	++	++	+		**	-	-) bipheny!
pear	++	**	+	+	+	-	-) o-phenylphenole
hanana(pulp)	+	+	-	-		-	-	thiabendazole
wine grapes	++	+	+	+	+	+	-	
apricot	-	++	-	-	+	-	+.	
cherry	+	+	+	-	-	-	++	
ր և ա	++	+	+	+	+	-	-	
strawberry	+	+	-	*	-	-	:	
fish(wild)	-	-	-	++	:	-	-	chlormequat
cereals	-	-	-	-	*	-		curo, madaac
dried fruits	-	-	-	-	-		++	

a) OC = organochlorine

b) OP = organophosphorus

من الشابت ان العديد من مبيدات الآفات يمكن الكشف عنها عن طريق الـ (TLC) باستخدام الطرق المطومة للمخلفات المتعددة . من الممكن تقدير المبيدات الكلورينية والفوسفورية والكاربامات والترايزينات . البقع الدالة للمركبات يمكن اظهارها بالاشعة فوق البنفسجية (UV) باستخدام الالوام الفلوريسينية بمساعدة الجواهر الكشافة الملونة .

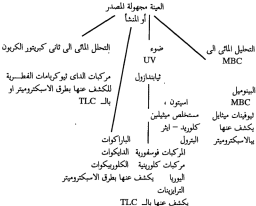
الشكل (١) يوضح تقدير المركبات الكلورينية في دهن الحيوانات بطريقة الـ TLC . و لقد. اجرى الإستخلاص بطريقة ال FDA .



شكل (١) : تقدير المبيدات الكلورينية في كبد السمك بطريقة الـ TLC .

طريقة الكروماتوجرافي ذو الالواح الرقيقة تستخدم كطريقة سريعة للغربلة بين المركبات ضمانا لعدم تضييع الوقت والاستهداك الغير واعي للاجهزة عالية التطور . يستطيع القائم بعملية التحليل المشرص شخيق نتائج نصف كمية تتميز بالدقة الكافية باستخدام المحاليل القياسية للمركبات القياسية المحكن على ضوئها شخيد ما اذا كان حد الامان اكثر من المسموح به او هناك حاجة لتحليلات بمكن على ضوئها تطوية المركبات وجد طرق اخرى اقل تكلفة تفيد في تقدير مخلفات المبيدات عنها بقدير مخلفات المبيدات عنها بقدير مخلفات المبيدات عنها بقدير على المحتفظة المائي ليوكربامات مثالا للمبيدات الهامة التي يمكن الكشف عنها وتقديرها بعد شخلها مائيا الى ثاني كبريتور الكربون بمساعدة الجواهر الكشافة الملونة . كثافة اللون بعد الاظهار يمكن قبيات بالطريقة الاسبكترومترية ولكن بمجرد النظر في الشوء المركب مسهولة شراء وتوفير اجهزة الاسبكترومترية البسيطة والرخيصة تجعل من المحكن تفلير العديد Thiabenda من المبدئ تفلير العديد كناصية الفوريسية القوية يمكن تمييزها وبساطة بتعريض عينات الشمار للأشعة فوق النفسجية (VV) ومن تم تعتبر هذه احدى طرق الغربلة وتكشف عن مخلفات هذا المركب في المليون او أكثر .

البرنامج (١) يوضح الاقتراب من عينة غير معروفة المنشأ باستخدام طرق قليلة التكلفة وهذا الاقتراب يعتبر ملائها من الناحية التطبيقية لعدة اسباب منها : البساطة وفي النهاية توجد حدود للطرق القليلة التكلفة خاصة ما يتعلق بقلة التخصص والحساسية في حالة المخاليط المعقدة بوجه خاص ونفس الدحال مع التركيزات الواطية . يتطلب التحكم والتحديد الدقيق مخلفات المبيدات توفر اجهزة حديثة ومتقدمة وقد يميل تفكير البعض الى اعتبار جهاز الكروماتوجرافي الغازى GLC المزومة على اساس مجهيز معمل مخليل مخلفات المبيدات حديثا ، لكن يجب اعتبار المحبورة المبكروميتر والـ HPLC في هذا الخصوص .

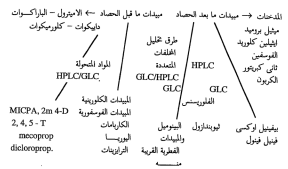


يكشف عنها باك 11.C برنامج (١) : الاقتراب قليل التكلفة لعينة غير معلومة المصدر .

يمكن تطوير طرق الاستخلاص للمخلفات المتعددة بنجاح بما يلائم الكروماتوجرافي الغازى GLC في بعض الحالات للـ HPLC . من بين اهم مجموعات المبيدات الهامة ما لا يمكن استخلاصها بالطرق العامة للمخلفات المتعددة ولكن يكشف عنها بالـ GLC وهي مجموعة مبيدات حشائش الفينوكس . هذه المركبات تتحول لتكوين استرات متطايرة . الاستر يقدر بالكروماتوجرافي الغازى باستخدام الكاشف صائد الالكترونات او غيره من الكاشفات المتخصصة . يمكن تقدير مخلفات المدخنات واسعة الانتشار والاستخدام مثل البروميد الغير عضوى والايثيلين اوكسيد (الايثيلين كلوروهيدرين) والفوسفين وناني كبريتور الكربون CS2 بصورة كمية بطرق الكروماتوجرافي الغازى . يمثل الشكل (٢) غليل عينة مجهولة المصدر بطرق الاجهزة . والطرق

المدونة هنا تشمل تلك التي اوصت بها لجنة الدستور الخاصة بمخلفات المبيدات والتي نشرتها هيئة الله GIFAB . عندما يجرى التحليل رونينا في عينات مجهولة المصدر يجب ان تجرى اختبارات تأكيدية لتأكيد النتاتج خاصة عندما تزيد المخلفات عن الحدود القصوى المسموح بتواجدها MRL او في حالة كشف مخلفات مبيدات غير معروف ارتباطها او استخدامها على السلعة محل الدراسة .

العينة غير معلومة المصدر



شكل (٢) : الاقتراب من تخليل عينية مجهولة المصدر بطرق الاجهزة .

واضع من الجدول (١) أنه في المديد من المواد الوسيطة توجد بعض مخلفات المبيدات بصورة متظمة وفي هذه الحالة لا تكون هناك ضرورة لاستخدام الطرق التأكيدية مع جميع العينات . في العادة عجرى الاختبارات التأكيدية بواسطة اعمدة بديلة للـ HPLC والكاشفات البديلة واسبكتروميتر الكتلة وظروف بديلة للـ TLC غاعلات التحول وطرق الـ HPLC غالبا ما تكون بوسائل كشف مزدوجة واستخدام التفاعلات الكجميائية والطبيعية .

الفصل الثلاثيون

- تخليل المخلفات في المصادر المائية .
 - ١ مقدمــة .
 - * زيادة الانتاجية .
 - * مكافحة ناقلات الامراض.
 - * مكافحة النباتات المائية .
 - * التسميم المتحكم فيه للبيئة .
 - ٢ مصادر المبيدات في الماء .
 - * الصناعة .
 - * التطبيق .
 - * الصرف السطحي .
 - * تساقط واستقرار المبيدات من الجو .
 - ٣ تقسيم مبيدات الآفات .
 - ٤ الانتقال الحيوى .
 - ٥ الخواص الطبيعية والكيميائية .
 - الحواص العبيلية واد
 - * الذوبانية .
 - * التحلل المائي.
 - * التقطير او التبخير .
 - ٦ ~ طرق الجمع .
 - ١ -- طرق الجمع .
 * الادمصاص بالكربون .
 - * جمع العينات مباشرة من الماء .
- * الاستخلاص بالطرد المركزي مع السوائل .
 - ٧ تنقية المستخلص
 - أ الادمصاص الكروماتوجرافي .
- ب الكروماتوجرافي الورقى وذى الالواح الزجاجية المغطاة
 - * الكروماتوجرافي الورقي .
- * الكروماتوجرافي ذو الطبقة الرقيقة على الالواح الزجاجية TLC .
 - جـ الكرماتوجرافي السائل .
 - د الاستخلاص المتعدد .
 هـ التسامي بالتفريغ .
 - ۸ مخليل المبيدات .
 - * قائمـة المراجـم

بسم الله الرحمن الرحيم

تحليل الخلفات في المصادر المائية R esidue Analyses in Water Resources

: Introduction مقدمــة

: Increased Productivity *

الانسان في صراع دائم ومستحر مع الطبيعة لكى يعيش بعيدا عن الموقات والاضرار ومن المعرف انه يمكن تخقيق زيادة في الانتاج الزراعي من خلال التوسع الافقى (زيادة المساحات المتروعة) او التوسع الرأسي (من خلال زيادة الانتاجية في وحدة المساحة) عن طريق الاستفادة من استخدام المبيدات التي ساهمت لحد كبير في تقليل الفقد في الانتاج الزراعي والحيواني . لا يمكن ان تكون المبيدات التي ساهمت لحد كبير في تقليل الفقد في الانتاج الزراعي والحيواني . لا يمكن ان تكون المبيدات على محد حدوث وفيات بشكل مباشر او غير مباشر من جراء التسمم بالمبيدات . من التأثيرات الخطيرة ما يحدث من جراء انتقال هذه السحوم وفي كميات صغيرة بواسطة الماء او الهواء الى اماكن بعيدة لحد كبير عن المائن التي تستخدم فيها المبيدات . وهذه تمثل مصدرا هاما من اسباب التأثيرات المتراكمة للمبيدات على الإنسان والحيوان والغير معروفة حتى الآن .

لا يقتصر الضرر الذى مخدنه الآفات على النباتات او الحيوانات لكنها قد مخدث اضرارا على الراضى الغابات والاشجار . عن طريق مكافحة الآفات يمكن زيادة انتاجية المحاصيل الحقلية والبستانية بالرغم من احتمالات حدوث اضرار على الكائنات الحية المرجودة فى مكان المعاملة بالمبيدات : لا يمكن مجاهل كميات المبيدات التي تساقط وتصل الى التربة خلال عمليات التعليق وبعد فترة من الانجراف والسريان تظهر مخلفات المبيدات في مياه الصرف سواء كانت مدمصة على جسمات الاتربة او موجودة في مياه الرشع .

* مكافحة ناقلات الامراض Control of Disease Vectors

منذ سجلت علاقة الطاعون بالحشرات مات ملايين من البشر بسبب الاصابة بالامراض التى تنقلها الآفات . في المقابل تناقصت حدة الامراض التي ينقلها البعوض والذباب والبراغيث والقمل منذ اكتشاف واستخدام مبيد الددت . حدثت مشاكل مقاومة الحشرات لفعل الددت نما ادى الى الكشف عن مركبات ومجاميع فعالة اخرى من المبيدات للتغلب على هذه الظاهرة : من افضل الطوق لمكافحة ناقلات الامراض معالجة المياه الراكدة او بطيئة الجريان بالمبيدات للقضاء على الاطوار البرقية في اماكن التواجد هذه نما يقلل ايضا من مجموع العذارى ومن ثم الاجيال التالية . ان استخدام المبيدات في هذا الغرض مقصود يؤدى الى تواجد المبيدات في البيئة المائية وان كنا الان تتجه الى استعمال مواد ذات امان نسبى عالى مثل مشابهات هورمونات الحداثة وغيرها من المستحضرات الحيوية كالبكتريا او منظمات النمو الحشرية .

* مكافحة النباتات المانية Control of Aquatic Growth

تستخدم كميات كبيرة من مبيدات الحشائش للتحكم في نمو الحشائش المائية في البحيرات ومستودعات المياه ومن المركبات التي تستخدم على نطاق واسع مركبات ٢، ٤ د الاكرولين ٢، ٤ - ٥ - تي او غيرها . لقد كان هذا موضوع خلافي مع المهندس / وزير الرى السابق عندما تباهي باستخدام كم هائل من المبيدات في نهر اليل شريان الحياة لمصر واعتبرتها جريمة بحق في حق الدعب المصرى الكريم وناضلت في سبيل ايقاف استخدام هذه السموم الخطيرة وقد وفقني الله سبحانه وتعالى إلى الصواب . وهناك مركبات عضوية كلورينية مثل الفيجون تستخدم لمكافحة نمو نباتات البلائكتون الاولية في المياه وهذا يعني تعمد اضافة المبيدات للمياه مرة اخرى .

* التسمم البيئي المتحكم فيه Controlled Poisoning of the Environment

في بعض الحالات تستخدم مبيدات ذات سمية حادة عالية مثل التوكسافين لتسميم البحيرات بهدف طرد او القضاء على الاسماك الموجودة في البحيرة وبعد تناقص تركيز المبيد الى اقل من الحد السام يتم زراعة البحيرة بنوع معين من الاسماك المرغوبة . تسميم البحيرات هذه لا يمر بدون اخطار حيث سيقوم تيار الماء المتدفق بحمل المبيد الى اماكن بعيدة .

لا نستطيع انكار ما قد يحدثه معاملة البحيرات بالمبيدات من الخطار على الاحياء المائية والمفترسات الارضية . ان النباتات المائية والحيوانات تستطيع ان تمتص وتركز هذه السموم في البروتوبلازم الخلوى او في الانسجة ومن ثم ادخال المبيدات بعركيزات عالية في السلسلة الغذائية بعض التأثيرات يحدث فوريا وبشكل ماساوى وبعضها يحتاج لوقت والتأثيرات المؤكدة غير معلومة حتى الان .

* مصادر المبيدات في الماء Sources of Water-Borne Pesticides

* الصناعة Manufacture

تصل المبيدات الى المياه السطحية بطرق متعددة بعضها معلوم والاختر غير معلوم مصادره لقد لم الكشف عن مخلفات المبيدات في الخلفات المنقاة الى معناليط المستخطعة بالمواد المقالة الى معناليط المستحفظة من المصادر الواقية الملولة التى يرتديها العمال والعاملون في مصائع المبيدات . تعامل المياه المستخلصة من المصانع كيمياتيا او حيويا قبل العمال والعاملون في مصائع المبيدات . تعامل المياه كامات ومالا * ١٠ ١ سيكون تيار الماء يحتوى على كميات كبيرة من المجادت على المبيدات من المبيدات الحاصة وفي المياه . ١٠ المياه المعنالية المتوبة على المبيدات المعاملة وجدت كميات كبيرة من المبيدات قبل في المواه . ان التخلص من المواد الصلبة المحتوية على المبيدات قد يصبب مشكلة كبيرة في البيعة وقد تصبح مصدد من مصادر التاوث بالمبيدات اذا وصل الماء المتسرب المحافظة من المياه . ان التخلص من المواد الصلبة الملوثة دون اجراء عملية الدفن قد تؤدى الى انتقال المبيد مع التربة التي تنجم من عمليات البخر التي يخدث مع سقوط الامطار الغزيرة . ان

مستحلبات المبيدات الناجمة من غسيل براميل المبيدات قد تكون مصدرا من مصادر التلوث اذا سمع لمياه التلوث اذا سمع لمياه الفيدات في تلوث المياه مؤكما وتوجد احصائيات كثيرة في امريكا وغيرها من دول العالم ومنها مصر ويكفى لاى مار او زائر لمدينة كفر الزيات ان يشاهد بنفسه مأساة تلوث المياه من مخلفات المصانع الموجودة في هذه المدينة ومنها مصنع المبيدات

* ۲ - التطبيق Application

لا يمكن تفادى انجراف المبيدات الناء التطبيق من مكان المعاملة ووصولها الى اماكن اخرى في انجاه الرياح السائدة . اذا كان تيار الماء واقعا في نطاق الانجراف لا مفر من تلوث المياه بهذه المستحضرات . هذه المشكلة تتفاقم مع الرش الجوى للمبيدات بالطائرات وما زلت اذكر ما حدث في المزارع السمكية . في محافظة الفيوم عند رش القطن بالطائرات في الموسم وحدوث انجراف وصقوط المبيدات المنجوفة الى المزارع السمكية مما ادى الى كوارث . وهناك حالات تلوث عرضية في المياه بالمبيدات او تكون مقصودة ومتعمدة .

* ٣ - الصرف السطحي Surface drainage

الصرف السطحى للاراضى الزراعية لا بد أن يؤدى الى وجود مبيدات فى مياه الصرف بتركيزات تراوح من بيكوجرامات الى ميكروجرامات لكل لتر من الماء . الرى بطريقة الغمر يتركيزات تراوح من بيكوجرامات الى ميكروجرامات لكل لتر من الماء . الرى بطريقة الغمر يتسبب فى حمل المبيدات مع الماء المنصرف اما الرى بالرش يصاحبه انخراف سطحى قليل بسبب حركة المياه القليلة خاصة مع المبيدات الذائبة فى الماء وحدوث الترسيب . اذا حدث ترسيب كبير لا يؤدى الى حمل المبيد بعيدا من حسيمات التربة بالانفراد والتحرير ولكنه سيؤدى الى نقل المبيدات مع التربة التي حدث لها نحر من مكان المعاملة . تكون هذه الظاهرة اكثر وضوحا فى المناطق المطيرة حيث تكون الربة الناشئة من عمليات النحر ماوثة بالمبيدات .

* ٤ - تساقط واستقرار المبيدات من الجو Atmospheric deposition

هناك دراسات ووثائق اكدت تواجد المبيدات في الجو كايخرة او مدمصة على جسيمات الاترية ومن ثم قد تنتقل من اماكن تواجدها الى اماكن بعيدة وتسقط مرة اخرى مع الامطار وان كان ذلك جائزا في البلاد الصناعية كامريكا الا ان البحوث التى وقعت في يدى والتى أجريت في مصر اوضحت وجود المبيدات في مياه الامطار بالرغم من ندرتها في مصر .

: Pesitcide classification تقييم مبيدات الآفات — ٣ – تقييم

يمكن تقسيم المبيدات تبعا للمجاميع الشائعة الفعالة والمسئولة عن إحداث التأثيرات المطلوبة على الآفات المستهدفة . من اكثر المجموعات شيوعا الكلورينية والفوسفورية والكاربامات وهناك مجموعات اخرى مثل اللماى نيترو والاميدات والالدهيدات الغير مشبعة والاريل داى كربوكسيلات وغيرها . الجدول التالى يوضح اهم المجموعات الشلائة الرئيسية والفرعية لكل منها ولن اذكر التركيب لاى باحث او قارئ يستطيع الوصول الى التركيبات الكيميائية بسهولة وبسر .

جدول (١) : تقسيم مبيدات الآفات .

(·- · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
المجموعة الرئيسية	تخت المجموعة	امثلة عن المبيدات
المبيدات الكلورينية العضوية	الأيدرو كربونات	لندين – الدرين
	الكلورينيـــة	هبتاكلور– ددت– كلثين
	ايدروكروبونات كلورينية	دیلدرین – اندریــــن
	ايبوكسية	
	كلوروفينوكس	هبتاكلور ايبوكسيد ٤,٢ – د
		۲، ٤ – ٥ – تى ،
	يوريا احلاليــة	يونيورون – ديورون
		نيبورون
المبيدات الفوسفورية	الفورسفور ودايثوات	مالایثون – دای سسیتون
العضــــوية		ايثيـــون
	فوسفوروثيوات	باراثيون – سيستوكس
	فوسفات	- فوزدري <i>ن</i>
الكربامات	كاربامات	سفین
		ايتام – فابام
مبيدات كلورينية	ترايازيـــــن	سمازين – كلورازين
عضــــوية		
	كلورواسيتاميد	– راد <i>و</i> کس
	احماض عضوية كلورينية	تراي كلورواسيتك آسيد
		حامض ۲,۲ – دای کلورو – بروبیونیك
		آسيد

امثلة عن المبيدات	تخت المجموعة	المجموعة الرئيسية
ارامیت – میتوکس	مركبات كلورينية بها كبريت	
فينون – جينين		
	دای یثو کربامات	كاربامـــات

* ٤ - الإنتقال الحيوى Biological uptake :

يمكن ان تمتص المبيدات الكلورينية العضوية من المحاليل المائية بواسطة العديد من الاحياء المائية التى يمكنها ان تعيش نخت هذه الظروف اذا كانت المبيدات موجودة بتركيزات صغيرة غير سامة . قم هذه الاحياء في هذه الظروف بامتصاص المبيدات وتخزينها في الانسجة الدهنية و / أو تمثيلها إلى مواد غير سامة . في حالات معينة يحدث تمثيل كامل لهذه المبيدات . في دراسة اجريت في الحيار خلال ٤٠ يوما من التعرض بكميات تزيد عن ٧٠,٠٠ مرة عما هو موجود في الماء من تركيز في حدود او جزء في البليون . وليست هناك ادلة على حدوث تسمم للانسان من جراء وجود المبيدات الكلورينية في الماء في حدود واجد في الماء من جراء التعرض لهذه التركيزات الحدوث التركيزات .

هناك ادلة على حدوث انتقال للمبيدات الكلورينية مع النباتات المائية مثال ذلك امتصاص دد . اى مبيدات مكافحة الطحالب بواسطة البلانكتون . اثبت ١٩٦٥ Wheeler مبيدات المبيدات الخموع الجنرى لمخاصيل الحبوب والنجيليات الاخرى . وهذه المبيدات لتوزع بهد ذلك في جميع اجزاء النباتات . من الغريب ان المبيدات الفوسفورية لا تسبب اخطارا كبيرة في البيئة الارضية بسبب ان هذه المركبات اقل ثبانا في الماء عن المبيئة الارضية بسبب ان هذه المركبات اقل ثبانا في الماء عن المبيئة الارضية بسبب ان هذه المركبات اقل ثبانا في الماء عن المبيئة الارضية والاحتفاظ باسبجتها واغترة محدودة . والارضية لها المقدرة على مامتصاص المبيدات الفوسفورية والاحتفاظ باسبجتها ولفترة محدودة . المبيدات الفوسفورية والاحتفاظ بالسبحتها ولفترة محدودة . المبيدات الفوسفور وداثبوات والثيوات قابلة للاكسدة الى مركبات اكثر سمية بواسطة المديد من النباتات قد تخفظ على هذه الحالة في البرتوبلازم الخلوى او الانسجة البابئة فقم من البوقت .

لا توجد ادلة على ان المفترسات الموجودة في الماء والتي تتغذى على البلانكتون المحتوى على المبيدات الفوسفورية تستطيع تناول كميات كافية تؤدى الى التسمم او الموت .

بسب اللوبان العالى للمبيدات القوسقورية في الماء ثم الكشف عنه وتطوير ما يعرف بالميدات الجهازية Systemic ومن احد طرق التطبيق لهذه الجسموعة السماح لمحلول منائي منها النحرك خلال التربة ووصوله الى منطقة الجذور حيث يقوم النبات بامتصاصها . من الشواهد المؤكدة ان النباتات المائية المغمورة او الطافية فى الماء المحتوى على المبيدات الفوسفورية تستطيع ان تزيل هذه المبيدات من الماء او الرواسب العالقة فى الماء . او فى القاع من خلال الامتصاص بواسطة الجذور .

* ٥ - الخواص الطبيعية والكيميائية Physical and Chemical Properties *

: Solubility الذوبانية - ١

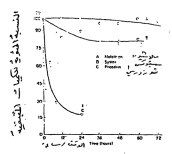
تختلف ذوبانية المبيدات الكلوروينية العضوية في الماء تبعا للتركيب الكيمائي للمركب ولاغرابة نقد يوجد الددت في صورة محلول حقيقي او في مجمعات جزيمية في المحلول المائي حيث تصل حجم الجسيمات ١،٢ ميكروجرام/لتر و ١٥ ميكروجرام/لتر على التوالي على درجة حرارة ٢٥٥م وأقطار الجسيمات ١٠٠٠ ميكرونفي المحلول الحقيقي والمعلق على التوالي . تمثل الحبيبات الكبيرة في المعلق ٨١١ الله الدوبانية في الماء . بالرغم من تماثل مركبات المريثرون والديورون (مجموعة الكلورويوريا) الا ان الذوبانية كانت ٢٠٣٠ عليجم/لتر على التوالي . هناك اختلافات كبيرة في ذوبانية المبيدات الفوسفورية بوجه عام يمكن القول ان مركبات الدائيوات اقل ذوبانية بعض المركبات الفوسفورية العضوية من الفوسفونات . لتوضيح ذلك نشير الى ذوبانية بعض المركبات الفوسفورية العضوية المنسوية المعشوية العلمية من الفوسفات او الفوسفوية العضوية العشوية العلمية ما لاركبات الدائيوات على ماليفون ١٤٠٥ مللجم/لتر دايسيتون ٢٠٥ مر مللجم/لتر دايسيتون ٢٠٥ مر مللجم/لتر

ب - التحلل المائي Hydrolysis :

المبيدات الفوسفورية غير ثابتة في الماء بسبب قابليتها للتحلل المائي . بوجه عام فان معدل التحلل في الماء المتاين او المقطر يزيد مع نقص الكبريت في جزئ استرات الفوسفور الخماسي الشكل (۱) يوضح النسبة المعوية للملايثون والسيتوكس والفوزدرين المتبقية في الماء المتأين على درجة حموضة ٥، و ودرجة حرارة ٢٥ م . تتوقف درجة التحلل المائي للمبيد الفوسفورى على نوع الايونات الموجودة وكذلك درجة الحموضة . لقد وجد Dunstan ، ١٩٦٣ ان معدل التحلل المائي يزداد بزيادة الحموضة .

ح - التقطير او التبخير Codistillation :

بعض المبيدات الكلورينية يحدث لها تقطير مع الماء كما يحدث فى الددت تخت درجة حرارة محدة وقد اظهرت الاشكال البيانية حدوث معدلات التقطير للددت..



النسببة المسويسة للكميسات المتبقيسة

شكل (١) : التحلل المائى للمبيدات الفوسفورية العضوية عند تركيـــز اقل من ١٠٠ ميكروجرام / لتر على ثلاثة درجات حرارة مختلفة وكانت العلاقة بين التقطير والتبخير خطية . هناك تأكيدات على ان معظم المبيدات الغير قطبية يحدث لها تقطير او تبخير مع الماء .

مازال هذا الجزء من الدراسة في حاجة الى بحوث .

Methods of collection * - طرق الجمع

يتوقف اختيار طريقة جمع عينات الماء على تركيز المبيد في الماء وكمية عينة الماء المتاحة وحساسية الطريقة او الطرق المستخدام في التحليل . توجد ثلاثة طرق شائعة الاستخدام هي (١) الاستخدام باللطرد المركزى بين وسطين ساتلين . (٣) الاستخدام الطريقة المائين للعينات خلال فترات طويلة مع الادمصاص على الفحم المنشط . نستخدم الطريقتين الاخيرتين للعينات خلال فترات طويلة مع المبيدات الموجودة بكميات صغيرة في حدود البيكوجرام او اكثر . الطريقة المباشرة غالبا ما تستخدم في حالة ما اذا كان مطلوب اخذ عينات كثيرة لحظية حيث يكون حجم عينة الماء قليلا حوالي ٢٠ لتر او اقل او / وعندما تكون المبيدات موجودة في مستوى النانوجام / لتر او اكبر .

: Carbon adsorption الادمصاص بالكربون - ١

من اكثر الطرق التى شاعت كثيرا منذ عام ١٩٦٠ حيث أستخدمت فى الولايات المتحدة الأمريكية لاستكشاف تلوث الماء فى البرنامج القومي الذى وضع هناك . لن اخوض فى تفصيلات الطريقة وعلى كل من يرغب ان يبذل الجهد ويطلع على مجارب الآخرين . اساس هذه الطريقة مقدرة الكربون المنشط على الادمصاص الكمى للمركبات من الماء ثم مخرير المركبات الممسوكة على الفحم باستخدام المذيبات العضوية المتطايرة والملائمة او مخاليط المذيبات .

١ - الجمع على الكربون :

يستخدم اسلوب الادمصاص المعلى بطريقة السريان العالى وحجم العينة المناسب هنا الم ١٨٠٥ لتر بينما الانسياب المنخفض يحتاج الى ١٠٠٠ لتر فى العينة . هذا يستدعى اخذ المينات على مدى اسبوع فى العينات التى تختوى على تركيزات من المبيدات تتراوح من ١٠٠٥ لتركيزات من المبيدات تتراوح من ١٠٠٥ لانبرجرام رحتى ١٠٠٥ مركروجرام / لتر / والرسم التالى يوضح تركيب وحدة الادممساص ذو السريان العالى مع الكريون والتى تستخدم فى جهاز خدامات الصحة العاملة الامريكي لاستكشاف تلوث الماء الامريكي وسعد المبحد المباهدات يقومون بمحاكاة هذه الوحدة ويجرى دراساتهم عليها . فى الوحدة يتم ضخ لماء او يسمح له بالانسياب شحت ضغط جوى من ١٥ - ٥٠ ضغط جوى . يتم ضخ الماء الوحدة ويتران معة ٢٠ جالون وشخفظ فيه لمدة ١ - ٢ ساعة وحتى يزال كل الرواسب المستقر فيها مرشح وحديثا تم تطوير انبوب الادمماس Catridge المناوع من زجاج خاص من البروسليكات ذات قطر ٣ بوصات و ١٨ بوصة فى الطول وهو مملوء بكربون على درجة عالية من القداوة ٣ مش . ولقد شساهدت البحاث فى معمل بحوث التلوث البيني والرى الكيميساتي دا الامريكية يعملون بهذه الانابب للحصول على المبيدات من المياه .

من الطبيعى ان كميات المبيدات التي تصل الى الفحم المنشط تكون اقل من الكميات الاصلية الموجودة في الماء . من المعروف ان الفحم النشط غير متخصص حيث يعمل على ادمصاص العديد من المركبات العضوية الموجودة في الماء ولقد اتفق على ان وقت تلاقى الكربون مع الماء للحصول على اقصى ادمصاص للمبيد على الفحم من ١٥ – ٢٠ دقيقة . يحدث اعلى ادمصاص عندما يكون الماء حامضى قليلا او متعادل .

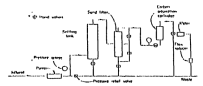
لقد وجد ان تقليل معدل الانسياب خلال انبوب الكربون وتقليل كميات المواد العضوية الموجودة في الماء سيزيد من كفاءة عملية الادمصاص بالكربون . لقد صمم (١٩٦٤ ، Castelli ، ١٩٦٤ منظم and Booth نظام للتحكم وقياس التلوث في كميات صغيرة من الماء عند معدلات انسياب منخفضة وتم تطوير الوحدة بواسطة Reid وآخرون ١٩٦٤ وهي وحدية متنقلة تختاج فقط الى مصدر كهربي .

: Pesticide desorption حرير المبيد من على الكربون - Y

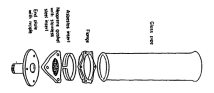
بعد اكتمال وقت الادمصاص تزال الانابيب ومجفف محتوياتها قبل الاستخلاص او يجرى الاستخلاص او يجرى الاستخلاص الله يمكن استبعاد حدوث بخر وفقد لكمية من المبيد مع الماء وقد يجرى الاستخلاص بواسطة جهاز سوكسلت المتطور ولمدة ٢٤ – ٣٥ ساعة وقد مختاج لسلسلة من عمليات الاستخلاص لا نستطيم ان نوصي بمذيب معين او مخلوط من عدة مذيبات

للمحمول على المبيدات المدمصة على الكربون حيث ان معدل الاسترجاع Recovery هو الفيصل والاساس . لابد ان تستخدم مذيبات عضوية عالية النقاوة ومن اكثرها شيوعا المذيبات التالية :

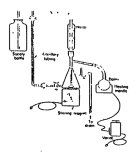
- مخلوط الكلوروفورم والميثانول ١ : ١ أو الدايكلورور ايثان ٢٠ ٪ في البتروليم ايثير وهي
 تفيد في تخرير المبيدات الكلورينية العضوية ومشتقات الايوكس للايدروكربونات .
- البنزين او مخلوط البنزين مع الابزوبروبيل وتفيد في تخرير المبيدات الكلورينية الحلقية
 والعطرية والمبيدات الفوسفورية من مجموعة الثيوفوسفات .
- القد اشار هاملتون (۱۹۹۳) امكان مخرير المركبات العضوية من على الكربون المبلول باستخدام ۷۶٪ دايكلوروبروبان في الميثانول يسمح بتبخير ما يقرب من ۳۰۰ – ۰۰۰ ملليلتر مذيب ثم يبخر الباقى بالتبيخر مخت التفريغ على درجة حرارة منخفضة ثم يركز الباقى باستخدام وحدة كودرنادانيش . في جميع الحالات يجب تنظيف المستخلص قبل التحليل النهائي .



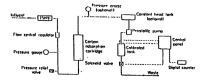
شكل (٢) : رسم توضيحي لوحدة الإدمصاص على الكربون ذات الإنسياب العالى



شكل (٣) : كبســـولة الإدمصـاص الكـربـونيــة



شكل (٥ - ب) : رسم تخطيطي لجهاز الإستخلاص المستمر للمبيدات الكلورينية

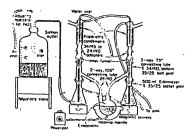


شكل (٤) : رسم تخطيطي للإدمصاص بالكربون ذات الإنسياب البطئ

ب - جمع العينات مباشرة من الماء

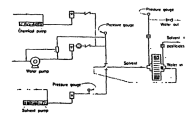
يمكن جمع عيناء الماء مباشرة في زجاجات botted samples في ظروف معينة بالطريقة تتضمن جمع حجم معلوم (من ١ وحتى ٢٠ لتر ماء) في اناء زجاجي او مصنوع من التيفلون مزود بغطاء من التيفلون او مبطن بالتيفلون . يجب اخذ كافة الاحتياطات حتى نضمن ان تكون المينة ثملة للمجموع . يمكن الحصول على المبيد بتكرار عمليات الاستخلاص . طريقة جمع المينات هذه لها نميزان وعيوب بالمقارنة بطريقة الادمصاص على الكربون او الكفاءة العالية في مسك وغرك المبينات قليل وفي المقابل يجب ان يكون محتوى من المبيدات عاليا ، كما نحتاج لعمليات لتجهيز المينات قليل وفي المقابل يجب ان يكون محتوى من المبيدات عاليا ، كما نحتاج لعمليات تنقية كبيرة للعينات في حالة احوازاتها على مواد عضوية . أشار Gaufin عام ١٩٢٥ الى خطوات هذه الطريقة حيث تؤخذ عينة واحد لتر ماء وتنقل الى قمع فصل معة ٢ لتر ثم يقفل باحكام بصنبور من التيفلون . يحمض لماء باضافة ٢ مليلتر حمض ايدروكلوريك مركز ويكرر الاستخلاص مع ١٠٠٠ ملليلتر مرة واحدة واربعة مرات كل منها ٥٠ ملليلتر مذيب عضوى . هناك احتمال لتكوين مستحلبات بالرغم من اضافة الحامض ومن ثم يمكن التغلب على عملية الاستحلاب باضافة قليل من الإيثانول . يتم ترشيح مجموع المستخلصات في عمود من كبريتات الصوديوم اللامائية للتخلص من اى اثار متبقية من الماء . يتم جمع المستخلصات الجافة وتركز بالتبيخر تحت تفريع او اى مركز اخر وقبل عمليات التقية .

هناك طرق عديدة يمكن الرجوع اليها وهي اكثر تطورا .. ومثال ذلك طريقة Kawahara واخرون عام ١٩٦٥ . لقد مجمحت المذيبات التالية في استخلاص المبيدات الكلورينية ومشتقاتها الايوكسية والمبيدات القوسفورية العضوية – هكسان ، رابع كلوريد الكربون ، كلوروفورم ، ٢٠ ٪ دايكلوروميثان في البتروليم ايشر ١ ، ١٠ . دايكلوروميثان في البتروليم ايشر ١ ، ١٠ . عام ١٩٦٥ لقد طور جهاز للاستخلاص المستمر بواسطة الباحثان Sanderson and Ceresia عام ١٩٦٥ وهو يغيد جدا في حالة العينات المحتوية على كميات صغيرة من المواد العضوية الذاتبة . هناك جهاز كثر تطورا من تصميم الباحثان Kahn and Wayman عام ١٩٦٤ للاستخلاص المستمر وتم يخويره بواسطة المحالورينية مثل الالدرين .



شكل (٥ – أ) : رسم توضيحي لجهاز الإستخلاص السريع والمستمر والمجهز مع الجاذبية جـ – الاستخلاص بالطود المركزي مع السوائل

تعتبر من احدث الطرق لجمع وتركيز المركبات العضوية من الماء في المواقع الميدائية . اخذت طريقة الاستخلاص ميزة الادمصاص العالى مع المذيب بدون تحديد لحجم عينة الماء وبدون تكوين المستحلبات بين المذيب والماء . ثم تصميم جهاز لجمع الملوثات العضوية من المياه السطحية بواسطة المستحلبات بين المذيب والماء . ثم تصميم جهاز لجمع الملوثات العضوية من المياه السطحية بواسطة والنقل وبحاج لمصدر للطاقة .



شكل (٦) : رسم توضيحي عن المستخلص الإنسيابي المعتمد على الطرد المركزي بين سائلين

* ٧ - تنقية المستخلص

المستخلصات المركزة التى تم الحصول عليها باى من الطرق الثلاثة السابقة لابد وان تختوى على مركبات عضوية بخلاف المبيدات . كمية المواد المتداخلة فى المستخلص تتوقف على تركيزها فى عينة الماء وحجم العينة ومدى الفصل الحزئى لها من الوسط المائى الى المذيب العضوى . من المؤسف ان بعضا من هذه المواد العضوية ٥ شوائب ٥ تستجيب بنفس طريقة استجابة بعض المبيدات عند التحليل ومن ثم يجب التخلص من هذه المواد العضوية المتداخلة وقبل تركيز المستخلصات ويتم ذلك باحد الطرق التالية :

أ - الادمصاص الكروماتوجرافي:

تستخدم نفس طرق التنظيف الشائعة من المواد الغذائية في تنظيف المستخلصات المتحصل عليها في الماء من الشوائب والمواد العضوية الموجودة . سليكات الألومنيوم كما جهزت في طريقة المادودة . سليكات الألومنيوم كما جهزت في طريقة متحللة وكذلك الصبغات النباتية . المحلول المحتوى على 7 آ. ايثيل إيثر في الهكسان سيزيح معظم المبيدات الكلورينية او الثيوفوسفات من سليكات الالومنيوم بمعدل استرجاع اكثر من ٩٠ ٪ . الهكسان يستطيع ازاحة الالدرين وال دت وبزيادة نسبة الايثيل ايثر في المخلوط عشر موات او اكثر يمكن ازاحة المبيدات الاكثر قطيية .

نجح الفلوروسيل نجاح محدود كمادة ادمصاصية في تنظيف المستخلصات المحتوية على الصبخات والموادق المجتوية على الصبخات والموادق المباد تنشيطه على درجة حرارة °70°م يصلح مع المبيدات الكلورونية والقومفورية المجتوية على مجموعة الثيو ويمنكن ازاحة هذه المبيدات باستخدام مخلوط يحتوى على ۲۰٪ دايكلورو ايثان في البتروليم ايثر

المستلخصات المحتوية يعلى كميات عالية من المواد الدهنية او الشمعية يستخدم معها الالومينا القاعدية ويتم ازاحة المبيدات المدمصة عليها بواسطة مخلوط الايثيل ايشر – هكسان او مخلوط الاسيتونتريل مع الماء . يستخدم البنزين المبلول للتخلص من الصبخات والمواد النباتية من المستخلصات المائية ومادة الادمصاص مخلوط من الكربون النشط المنسول بالحامض والأتكلاي ويتم ازاحة المبيدات بواسطة البنزين في الماء ومعدل الاسترجاع عالى .

ب - الكروماتوجرافي الورقي وذي الالواح الزجاجية المغطاة :

هذه الطريقة تختاج لوقت طويل ولكنها مخقق معدلات استرجاع عالية .. سنتناول هذه الطرق باختصار :

* 1 - الكروماتوجرافي الورقى: قدم فيليبس (١٩٦٤) طريقة فيها يتكون الوسط الثابت من حم السيليكون 30 - 28 في الايشيل ايشر ووسط متحرك من 20 ٪ ايشانول في الماء المقطر. هذه الطريقة تفيد في حالة المبيدات الكلورينية ويفضل تغيير الوسط المتحرك الى ن ، ن - دايميثيل فورماميد مع المبيدات الفوسفورية . قد سبق وصف هذا التكنيك بالتفصيل ، ونشير الى انه بعد يجهيز الورقة بالوسط الثابت يتم تقيط المستخلص بالمقارنة بنقطة من المبيد القياسي وتجرى عملية الازاحة بالوسط الثابت يتم تقيط المستخلص بالمقارنة بنقطة من المبيد القياسي وتجرى عملية الازاحة بالوسط المتحرك وبعلم مكان المبيد ونفصل المنطقة ويجرى عليها التقدير .

٢ - الكروماتوجرافي ذو الطبقة الرقيقة على الالواح الزجاجية

تعطى نفس النتائج بالفصل الورقى ولكنها تأخذ وقنا اقل وتكون ازاحة المبيد اكثر سهولة . ثبت ان افضل مواد الادمصاص هى السليكا جيل G او الكيسيل جيل G لفصل المبيدات الكلورينية وكذلك الفوسفورية واحسن مذيب مع الكلورينية هو رابع كلوريد الكربون ، اما مخلوط البنزين مع الاسيتون A : 1 يصلح مع المبيدات الفوسفورية .

جـ - الكروماتوجرافي السائل:

استخدمت هذه الطريقة لفصل المبيدات الفوسفورية الجهازية من الماء والمواد الغير ذائبة المرجودة فيها . يمكن الرجوع الى De Vries (١٩٦٥) .

د - الاستخلاص المتعدد :

هناك جهاز يحقق الاستخلاص المتعدد ذو الخمسة اطباق . ولقد شاهدت وحدة متطورة جدا في ولاية ميريلاند - وزارة الزراعة الامريكية USDA ، ولقد نجح Beroza (١٩٦٥) في استخدام جهاز كريج Craig.

هـ - التسامي بالتفريغ :

اقترحت هذه الطريقة لفصل المواد الاضافية المتطابرة من الفذاء بواسطة Mr Cauley and الجهاز وجمله مناسبا (1970) وقام Furrow وآخرون عام ١٩٦٥ بتحسين كفاءة هذا الجهاز وجمله مناسبا لفصل وتنقية مخلفات المبيدات من الشوائب الموجودة فيهها . عند ضغوط ٣ تتطاير العديد من المبيدات وتتسامى او تتبخر على درجة ٨٥٠م ، يمكن بعد ذلك تقطير او تكثيف البخار في مصينة مغموسة في المثلج الجاف والاستيون . معظم المواد العضوية الموجودة في الماء تكون اقل تطايرا من المبيدات (اقل ضغط بخارى) ثما يجعلها مستقرة في دروق التفريخ . قد يفضل اجراء تنظيف اضافي من خلال الكروماتوجرافي على الالواح الزجاجية أو الغازى . التسامى على درجة ٨٥٠م المبيدات الفوسفورية العضوية وبعض الكلروبية . في حرالة ١٨٥ وقية .

* ٨ - تحليل المبيدات

تتواجد مخلفات المبيدات في الماء بكميات صغيرة جدا في حدود النانوجرام وهذا يتطلب استخدام طرق حساسة ودقيقة للإستخلاص والتنقية والتقدير . منما للتكرار سأشير الى اهم الطرق المستخدمة في التقدير النهائي للمبيدات حيث تناولت في ابواب سابقة جميع الطرق بالتفصيل .

- أ الكروماتوجرافي الغازى .
- ب الكروماتوجرافي الورقي ذو الالواح المغطاة بالطبقة الرقيقة .
 - جـ الاسبكتروسكوبي بالاشعة نخت الحمراء .
 - د الاسبكتروسكوبي الخاص بالكتلة .
 - هـ. الطرق البولاروجرافية .

قائمة المراجع REFERENCES

- Acree, F., Jr., Beroza, M., and Bowman, M. C. (1963). J. Arg. Food Chem. 11, 274.
- Amy, J. W., Chait, E. M., Battinger, W. E., and McLafferty, F. W. (1965).
 Anal. Chem. 37, 1965.
- Benyon, J. H. (1960). "Mass Spectrometry and Its Application to Organic Analysis." American Elsevier, New York.
- Beroza, M. (1965). Abstrs. 149th Meeting Am. Chem. Soc., Detroit, Michigan, April, 1965, p. 16A.
- Booth, R. L. (1963). "Optimum Sampling, Rate and Sample Volume for Quantitative Measurements of oragnics by the Present Standard Carbon Adsorption Method." U.S. Dept. Health, Education and Welfare, Public Health Service, Div. Water Supply and Pollution, R. A. Taft San. Engrg. Center, Cincinnati, Ohio.
- Bowman, M. C., Acree, F., Jr., and Corbett, M. K. (1960). J. Agr. Food Chem. 8, 406-408.
- Bunch, R. L., and Ettinger, M. B. (1965). paper presented at 20th Ind. Waste Conf., Purdue Univ., Lafayette, Indiana.
- Burtchell, H., and Boyle, H. E. (1964). Preprint. 147th meeting Am. Chem. Soc., Dic. of Water and Waste Chemistry, Philadelphia, Pennsylvania, April, 1964, Vol. 4. p. 134.
- Castelli, J. A., kand Booth, R. L. (1964). "Metering and Measuring Liquid at Low Flow Rates." U.S. Dept. Health, Education and Welfare, Public Health Service, Div. Water Supply and Pollution, R. A. Taft San. Engrg. Center, Cincinnati, Ohio.
- Cavanagh, L. A. (1963). Pesticide Res. Bull. 3, 1. Stanford Research Inst., Menlo Park, California.
- Cohen, J. M., and Pinkerton, C. (1965). Preprint, 150th Meeting Am. Chem. Soc., Div. Water, Air, and Waste Chem., Atalntic City, New Jersey, September, 1965, Vol. 5, p. 20.
- Devlries, D. M. d(1965). Abstrs. 149th Meeting Am. Chem. Soc., Detroit, Michigan, April, 1965, p. 6A.
- Farrow, R. P., Elkins, E. R., Jr., and Beachman, L. M. (1965). J. Assoc. Offic. Arg. Chemists 48, 738.
- Fishbein, L., and Zielinski, W. L., (1965). J. Chromatog. 15, 9.

- Hamilton, C. E. (1963). Water Sewage Works 110, 422.
- Hindin, E., and Dunstan, G. H. (1963). Research Rept. 63/12-155, Div. Ind. Res., Washington State univ., Pullman, Washington.
- Hindin, E., Hatten, M. J., May, D. S., Skrinde, R. T., and Dunstan, G. H. (1962). J. Am. Water Works Assoc. 54, 88.
- Hinjdin, E., May, D. S., and dunstaqn, G. H., (1965). In "Residue Reviews" (F. A. Gunther ed.), Vol. 7, p. 130. Springer, New York.
- Kahn, L. and Wayman, C. H. (1964), Anal. Chem. 36, 1340.
- Kantner, T. R., and Mumma, R. O. (1965). Abstrs. 150th Meeting Am. Chem. Soc., Atlantic City, New jersey, September, 1965, p. 13A.
- Kawahara, F. K., Eichelberger, J. W., Reid, B. H., and Stierli, H. (1965). Public Health Service Water Pollution Surveillance System Applications Report No. 16, Dept. H.E.W., P. H. S., R. A. Taft Engrg. Center, Cincinnati. Ohio.
- Lamar, W. L., Goerlitz, D. F., and Law, L. M. (1965). Abstrs. 150th Meeting Am. Chem. Soc., Atlantic City, New jersey, September, 1965, p. 27X.
- Langlois, B. E., Stemp. A. R., and Liska, B. J. (1964). J, Agr. Food Chem. 12, 243.
- McCauley, D. F., and Cook, J. W. (1961). In "Instrumental Methods for the Analysis of Food Additives" (W. H. Butz and H. J. Noebels, eds.), p. 83, Wiley (Interscience), New York.
- McKinley, W. P. (1963). In "Analytical Methods for Pesticides, Plant Growth Regulators, and Food Additives" (G. Zweig. ed.) vol. I, p. 227. Academic Press, New York.
- Nair, J. III. and Compton, B. (1966). Private communication. Syracuse University Research Corp.
- Nicholson, H. P., Webb, H. J., Lauer, G. J., O'Brien, R. D., Grzenda, A. R., and Shanklin, D. W. (1962). Trans. Am. fisheries Soc. 91, 213.
- Phillips, W. F. (1964). Abstrs, 148th Meeting Am. Chem. Soc., chicago, Illinois, September, 1964, p. 23 A.
- Reid, B. H., Stierli, H., Henke, C. F., and Breindenbach, A. W. (1964). Public Health Service Water Pollution Serveillance System Application and Development Report No. 13, Dept. H. E. W., P. H. S., Div. of Water Supply and Pollution Control, Wahsington, D. C.

- Rollins, R. Z. (1960). proceedings 10 th Convention Agri.. Aircraft Assoc. Inc., Palm Springs, California.
- Rosen, A. A., and Middleton, F. M., (1959). Anal. Chem. 31, 1729.
- Sanderson, W. W., and Çeresia, G. B. (1965). J. Water Pollution control Federation 37, 1167.
- Saunders, R. A., and Williams, H. E. (1963). In "Mass Spectrometry of Organic Ions" (F. W. McLafferty, ed.), p. 354. Academic Press, New York.
- Sigworth, E. A. (1959). Taste and Odor Control J. 25, 4.
- Smith, D. J., and Eichelberger, J. W., (1964). Public Health Service Water Pollution Surveillance System Application and Development Report No. 9, Dept. H.E.W., P.H.S., R. A. Taft San. Engrg. Center, Cincinnati, Ohio.
- Smith, O. D., and Coulson, D. M. (1962). pesticide Res. Bull. 2, 15. Stanford Research Inst., Menlo Park, California.
- Teasley, J. I., and Cox, W. S. (1963). J. Am. Water Works Assoc. 55, 1093.
- Thornburg, W. W. (1963). In "Analytical Methods for pesticides, Plant Growth Regulators, and Food additives" (G. Zweig, ed.), kVol. 1, p. 87. Academic Press, New York.
- U.S. Dept. Health, Eductation, and Welfare (1960). "National Water Quality Network Operating Manual." Public Health Service, Washington, D.C.
- U.S. Dept. Health, Eductation, and Welfare (1964)." the Identification and Measurement of Chlorinated Hydrocarbon Pesticides in Surface Water," Public Health Service, publ. No. 1241, Washington, D.C.
- U. S. Fish and Wildlife Service (1965). Absts. In Water newsletter 7, Sept. 22, 1965, Water Information Center Inc., New York.

الفصل الواحد والثلاثون

- تخليل المبيدات في السمك والحياة البرية

Pesticide Analysis in Fish and wildlife

- * مقدمــة Introduction
- * مشاكل المبيدات على الاسماك والحياة البرية

Fish and wild life pesticide problems

- * اهمية مخلفات الميدات Importance of pesticide residues
 - تعرض الأسماك والاحياء البرية لمبيدات الآفات

Exposure of fish and wildlife to pesticides

- أ مصدر التعرض Source of exposure
 - انواع التعرض Types of exposure
- سمية وضرر مبيدات الآفات Toxicity and hazards of pesticides
 - التأثيرات المباشرة وغير المباشرة لمبيدات الآفات.

Direct and indirect effect of pesticides

Fish and wild life pesticide studies

- 1 الدراسات العملية Laboratory investigations
- ٢ الاختبارات التي تخاكي الحقيقة Simulated field tests
 - Field investigations الاختبارات الحقلية ٣
 - أ الاستكشاف Monitoring
 - ب الحصر Surveillance
 - جـ البحث Research
 - اخذ العينات لتحليل مخلفات المبيد

Sampling for pesticide residue analysis

- أ التخطيط لبرنامج العينات Planning the sampling program
 - ب احجام العينة Sampling sizes

- قـ اوزان العينة Sample weights
- د تناول وتخزين العينة Sample handling and storage
 - هـ العينات الحيوانية Anaimal samples
 - س عينات الماء Water samples
- أ قياس النشاط البيولوجي Measurement of biological activity
- ب طرق التحليل الكيميائية للمخلفات Chemical Residue Analysis
 - ۱ إختيار طرق التحليل Selection of analytical procedures
 - Sample preparation جهيز العينة ٢
 - ۳ تخليل العينة Sample analysis
 - 4 عليل النسيج Analysis of tissue
 - ٥ مخليل العينات النباتية الخضراء Analysis of vegetation
 - Analysis of soil عينات التربة ٦
 - Analysis of water عينات الماء مخليل عينات الماء
 - مخليل بيانات المخلفات Presentation of residue data مخليل بيانات
 - * قائمة المراجع

تحليل المبيدات في السمك والحياة البرية

* مقدمـة

يحدث استخدام المبيدات تأثيرات رهيبة على العديد من اعداد وانواع الحيوانات . الفوائد التي تنتج من مكافحة الآفات الماليدات تقاس من خلال نقص تعداد الآفات اما التأثيرات المعاكسة تأتى الاضرار الى تخدلها على الكائنات الغير مستهدفة . بالرغم من الهدف المقصود في استخدام المبيدات هو مكافحة الافات الضارة الا ان التأثير قد يشمل الانواع الضارة والغير ضارة على السواء . ان المبيدات الحديثة تعيل الى استخدام المركب الفعال ضد آقة واحدة ومن النادر ان يقتصر تعرض الكائن المستهدف لهذا المركب الذلك يمكن القول انه طالما استمر الانسان في إستخدام المبيدات سيستمر تعرض الاسماك والحياة البرية الاخرى لهذه السموم . ان درجة التسمم والتأثيرات المشارة منتحدد تبعا لدور الانسان في حماية هذه الكائنات . لتحقيق هذا الهدف يجب ان تتضافر المجهات والهيئات المتناقة الماملة في مجال المبيدات ومكافحة الافات من خلال الجانبية المحيدات ، ستتعارف المجهات والهيئات المتارة الموات المتبادات المتحالة بين الاسماك والحياة البرية والمبيدات ومخلفات المبيدات .

* مشاكل المبيدات على الاسماك والحياة البرية :

من اكثر وأوضع نتائج تعرض المبيدات التسعم الحاد الذى يؤدى للموت فى الاسماك والحياة البرية بعد استخدام المبيدات. فى هذا الخصوص يكون المسبب والتأثير معروفين بوضوح لارتباطهما معا فى المكان والوقت . من المؤسف حدوث كوارث رهيبة على هذه الاحياء بدرجات متفاوتة تبعا للانواع السائدة والمبيدات وغيرها من الملوثات التى تعرضت لها . تعريف وتخديد ابعاد المشاكل من اكثر الامور صعوبة طالما ان هناك تداخلات بين العوامل المؤثرة والتى تؤدى الى :

- ١ تعرض متعدد لجرعات تحت مميتة من المبيدات للحيوانات خاصة للمركبات عالية الثبات .
- التغيرات الايكولوجية التى تنجم من استعمال المبينات والصعوبات فى تعريف هذه العلاقات والتداخلات تتأتى من العلاقة والتناسب المباشر فى الوقت والمساحة بين التأثيرات الملحوظة واستخدام المبيد .
 - ٣ التعاظم أو التكبير البيولوجي للمبيدات في البيئات الملوثة وارتباطها بالمبيدات الثابتة .

* كمثال على هذه الشكلة المعقدة ما يحدث من موت للطبور في المستنقعات من جراء استخدام المبيدات بعيدا في زراعات الشمير في السنوات السابقة (١٩٦٦ - ١٩٦٦) . الطيور لم تكن تؤور حقول الشمير بصفة مستمرة ولكنها تسممت بشكل غير مباشر من المبيدات المستخدة . اظهرت البحوث ان مياه الرى مخمل المبيد الى المستنقعات حيث تتراكم في الاسماك التي تتغذى عليها الطيور . الوقت الواتمال الذي يعمر بين استخدام المبيد والتأثير الضار يمثل الوقت اللازم

لانتقال المبيد وتراكمه في السلاسل الغذائية واحداثه للتأثير المميت على الطيور .

- * من الموامل الهامة التى تزيد من صعوبة تقييم تأثيرات المبيد على السمك . وغيره من الاحياء البرية عدم توفر المعلومات الكافية عن الوفرة والتوزيع والبيولوجي والايكولوجي لمظم الانواع . علاوة على ذلك فان وسائل الاحصاء والتعداد الغير مناسبة تساهم لحد كبير في تصعيب مهمة قياس التأثير الفائر للمبيدات على تعداد الحيوانات . عندما يحدث نقص في تعداد اى كائن حيى او اى تاثيرات ضارة غير عادية يكون من الصعب مخديد العوامل المسئولة ومثال ذلك ما يحدث من تأثير ضار من جراء التعرض للد د د ت والظروف الجوية القاسية على الطيور وقد تسبب هذه الموامل قتل او فشل الطيور في عمل العشوش ويصبح حل هذه المشكلة صعبا بسبب تداخل المعوامل .
- * ان نقص المعلومات عن درجة ومكان استخدام المبيد من اكبر المشاكل في تقدير الملاقات بين السمك وغيره من الاحياء البرية والمبيدات . من الممكن الحصول على معلومات عن كميات المبيدات التي تنتج سنويا . لكن من النادر امكانية وجود سجلات عن الكميات التي تستخدم في مكان معين ولا مبيل لذلك الا من خلال استبيان يوزع على المزارعون او الوكالات الخاصة بامان وتداول التعامل مع هذه المبيدات .

* اهمية مخلفات المبيدات

تخليل مخلفات المبيدات يعطى دلالة كمية وكيفية عن درجة التعرض والتأثيرات السامة وتعتبر الاساس لدراسة العلاقة بين المبيدات والاحياء البرية وهى تفيد فى تتبع سقوط واستقرار المبيد والنقل لاماكن بعيدة والإنهيار فى المكونات البيئية بعد التطبيق وكذلك تعتبر دراسة المخلفات ذات اهمية خاصصة فى تخديد معدل الستاول والتدوير (دورة تواجدها وانتقالها بين المكونات (Circulation) والتخزين والانهيار والاخراج السندى تعسرض له بواسطة الكاتنات الحية .

- * تستخدم بيانات المخلفات بشكل مكثف في مختلف الدراسات الحقلية التي تتناول تقييم التأثيرات الجانبية من جراء استخدام المبيدات . هذه المعلومات التي يعبر عنها بكميات المبيدات التي تلوث البيئة مثال ذلك ثبات المبيدات في الفذاء وغيرها من المواد والمستويات التي توجد في الحيوانات . هذه البيانات تستغل في تخديد تواجد المبيدات في الاسماك والاحياء البرية . وهذه المعلومات في غاية الاهمية في دراسات الاستكشاف والانتشار الوبائي لاى ظاهرة مرضية وكذلك برامج البحث الميدانية .
- بيانات المخلفات على نفس القدر من الاهمية في البحوث المعملية . تجرى دراسات على
 انواع مختلفة من الاسماك والكائنات البرية بداية من اختبارات السمية وحتى الدراسات المعقدة مثل
 تمثيل المبيدات في الحيوانات Metabolism وهذه تشمل .
 - ١ تحليل المبيد المستخدم في حيوانات التجارب .

- ٢ تخليل عينات الاعضاء الحيوية المختلفة والانسجة .
 - ٣ تخليل البيض ونواتج الاخراج .

حتى تكون هذه الدراسات ذات قيمة يجب تعريف وتخليد كميات المخلفات ونوانخ إنهيارها كما يجب ربط نتائج التحليل الخاص بالمخلفات مع الاختبارات البيولوجية لمعرفة العلاقة بين التعرض والتأثيرات الملحوظة .

تعرض السمك والاحياء البرية لمبيدات الآفات

* ۱ - مصدر التعرض

قد تتعرض الاسماك والاحياء البرية للمبيدات بطرق متعددة مثل: استخدام هذه المواد في المكان مثل: استخدام هذه المواد في المكان التي يستخدم فيها المبيدات ، انتقال المبيدات بواسطة الهواء والماء والحيوانات الى اماكن لا تستخدم فيها . ان الجزء الاكبر من تلوث الاسماك والاحياء البرية بالمبيدات تنجم من الاستخدام الزراعي لهذه المواد بسبب تنوع المزروعات وتعدد الآفات مما يسبب تكرار تعرض هذه الحيوانات المكافحة بالمبيدات عما يسبب تكرار تعرض هذه الحيوانات ختلف انواع الكيميائيات .

- * تعتمد الاحياء البرية والاسماك في وجودها على الغذاء وكذلك الفعاء النباتي بما ادى الى تأثر تعداد هذه الاحياء بمختلف العمليات الزراعية بما فيها المبيدات . هذا الموقف يستادى التعاون وتضافر الجهود بين البيولوجيون ورجال الزراعة للوصول الى طرق مكافحة مناسبة للآفات باقل ضرر يمكن على الحيوانات غير المستهدفة . هذا يستدعى استخدام اقل المبيدات اضرارا وعند الحاجة فقط لتقليل الفقد الذى تخدته الآفات .
- * تستخدم المبيدات بواسطة العديد من الجهات الحكومية والخاصة تحت رقابة صارمة وشده للبيئة بشمول اكبر . وشده لفسمان اتباع التوصيات وتحقيق الاهداف دون اية تأثيرات ضارة على البيئة بشمول اكبر . بالطبع تستخدم نفس المبيدات الزراعية في مكافحة أقات الغابات ولكن عدد مرات استخدامها اقل Benedict) عدة معاملة واحدة في العام في مساحة اقل من ١٠ ٪ من جملة مساحات الغابات (١٩٦٣ مساحات الغابات وكذلك المسكان وكذلك الخيانات المهاجرة وكذلك تعتبر مصدر لتلوث المجارى المائية . أن استخدام الطعوم السامة لمكافحة القوارض في الغابات ذات تأثير بسيط بالمقارنة بالمبيدات التقليدية .

تستخدم مبيدات الافات في مكافحة الافات التي لها علاقة بالصحة العامه خاصة ناقلات الامراض مثل مكافحة بعوض الملاويا والبعوض في مناطق انتشار مرض النوم حيث تكافح القوارض الناقلة لمسيبات الطاعون . ان التوسع في استخدام المبيدات المتخصصة ايبت Abate من خلال البرامج القومية والعالمية ادت الى تأثيرات كبيرة على الاسماك وكذلك الاحياء البرية وقد ساعد ذلك فى النغلب على مشكلة مقاومة الافات لفعل المبيدات الكلورينية . تستخدم المبيدات التوصفورية البيدات القوصفورية الآن بمعدلات ٢٠ ر – ٢٠ ، وطل / 1كر لمكافحة يرقات البعوض . هذه المعدلات المنفضة لا بد وان يكون تأثيرها الضار على هذه الاحياء قليلا بالرغم من ان الدواسات الحديثه البتت حدوث موت في البط وغيسره من الطيسور المائية عندما استخدم البارائيون بمعدل ٢ ، طا / 1كر .

* ان استخدام المبيدات في البيوت والحدائق تمثل مصدر اخر لتلوث الاسماك والاحياء البرية تستخدم كميات كبيرة من المبيدات حول المساكن المأهولة بالسكان في المناطق الريفية والحضرية مما يؤدى الى تعرض العديد من الطيور والثدييات لهذه المبيدات . عندما كانت تستخدم المبيدات الكلووينية ومركبات الزرنيخ والزئيق في الحدائق حدثت اضرار شديدة على الحيوانات البرية . في يالعديد من الحالات يصعب تعريف مصادر المبيدات خاصة في حالة المبيدات الثابتة التي تنتقل من مكان استخدامها الى اماكن اخرى وهذا قد يحدث بواسطة الماء والهواء واجسام الحيوانات من الخارج او الداخل .

* ۲ – انواع التعرض

قد يكون تعرض الاسماك وغيرها من الاحياء البرية مباشرا او غير مباشرا . التعرض المباشر Direct exposure يعنى التلامس مع الكيميائيات خلال او بعد فترة قصيرة من المعاملة . وهو يستخدم كذلك من جراء التناول او الامتصاص من خلال الملامسة المستمرة والمباشرة مع المبيدات الموجودة في الهواء او مختلف المكونات البيئية الاخرى . من امثلة التعرض المباشر استهلاك الفئران للطحوم المحتري على الحبوب المعاملة بالاستركنين او لتنفس العصافير لهواء محتوى على البارائيون او امتصاص السمك للاندرين خلال الخياشيم .

التعرض الغير مباشر او النانوى Indirect ينتج عادة من التناول الفحى للكائنات التي سبق تلوفها بالمبيدات هذا النوع من التعرض يحدث عندما يعر المبيد من حيوان لاخر في السلسلة الغذائية . الكيميائيات التي تعنى بالتعرض الغير مباشر هي تلك التي تتميز بالثبات النسبي العالى وغالبا تشترك نوائج تمثيلها في هذا التعرض . مثال ذلك مرور الد د د ت من اناث الطيور الى الصغار خلال البيض .

٣ – درجة التعرض

يؤثر مستوى ومرات ودوام التعرض للمبيدات على الضرر الذى تخدثه هذه الكيميائيات على الأسماك وغيرها من الاحياء البرية . هذه العوامل تخدد ما اذا كان التعرض سيحدث موت او تأثير طفيف او لا تأثير ليكن معلوما ان تأثير المبيد على الحيوانات لا يتوقف فقط على درجة التعرض ولكنه قد يتضمن كذلك سلوك المبيدات في الحيوان حيث انها تتعرض للانهيار والاخراج وبعضها مثل الملاليون تتكسر بسرعة وتفقد سميتها . اذا كانت درجة التعرض معبرا عنها كما سبق القول

بالمستوى والتكوار والدوام اكبر من مقدرة الحيوان على تكسير المبيد وخفض المخلفات ينجم خطر على الحيوان .

* تكون درجة التعرض ذات اهمية خاصة عندما يكون تأثيرات المبيد ذات صفة اضافية او
تخزن المخلفات بصفة مؤقتة في الانسجة . اذا لم تكن الفترة ما بين التعرض المتكرر كافية لحد
السماح للحيوان ان يشفى من التأثيرات السابقة للتكرر السابق عجدت التأثيرات الاضافية والضرر
للحيوان . اذا زاد معدل التناول عن معدلات الانهيار والتخلص من المبيد الذائبة في الدهون قد
تتجمع كميات زائدة في الانسجة الدهنية وتصل الى مستويات مرقمة . هذه التأثيرات قد مخدث
عندما يضطر الحيوان لاستخلال الدهون الخرونة المحتوية على هذه التركيزات قد لا تؤثر هذه
المستويات المنخفضة بشكل واضح على الحيوانات الملوثة ولكنها قد تكون ذات اهمية كمصدر
للمبيدات في مكونات السلامل الغذائية .

** سمية وضرر مبيدات الافات

- * تعبر السمية Toxicity عن كمية المبيد اللازمة لاحداث استجابة معينة في الحيوان مثل الموت او اى تفاعل فسيولوجي شحت ظروف قياسية . قد يحدث تعرض الحيوانات للسم بطرق معددة ويعبر عنها بالجرعة القاتملة Lethal dose للسم بطرق دويعبر عنها بالجرعة القاتملة Lethal dose للفاء او التركيز الفعال Effective conc. في حالة السمك والماء او التركيز الفعال Effective conc. في الماء التعبر عن السمية قد يكون معنيا بعدد مرات او الفترة التي يتمرض فيها الحيوان للسموم . يستخدم عامل الوقت بشكل واسع عندما تتعرض الحيوانات للمبيدات بعمفة المعيدات بعمفة مشتمرة مثل السمك في الأحواض المحتوية على المبيد او الثنييات في حوض يحتوى على غازات منفردة من المبيدات . السمية الحادة ويقامن تأثيره بعد فترة قصيرة من الوقت . التسمم المزمن المتعرض المحتمر خلال فترة طويلة التي تتراوح من ايام الى سنوات . تفيد بيانات السمية في تعريف الفصرر النسبي غنتلف المبيدات ومقدرتها على قتل او اضعاف الحيوانات . السمية الاسمياء المبرية المناقبة في تحديد التأثيرات على الاحياء البرية تخت
- * يرتبط قياس الضرر الفعلى للمبيد مع الاسماك والاحياء البرية الاخرى بالتأثير الذى يحدث بعد استخدام المبيد في الحقل . اذا كانت المبيدات عالية السمية تثبت في البيئة لعدة ساعات فقط قد يكون ضررها على الحيوانات قليلا إذا كان التعرض للسم قليلا او معدوما . على المكس من ذلك اذا كانت المبيدات متوسطة السمية ولكنها ثابتة في الحقل وتتراكم في اجسام الحيوانات يتوقع ان يكون الضرر على الاسماك والحيوانات البرية كبيرا . لا شك في ان هناك العديد من العواص المعابدات ولكن السمية والثبات هي اكثر هذه العوامل المتاخلة التي تخدد الاضرار الحقيقية التي تخدنهاالمبيدات ولكن السمية والثبات هي اكثر هذه العوامل وضوحا .

- * الخواص البيئية والحيوية للبيئات والاوساط المعاملة او الملوثة بالمبيدات ذات دور فعال ومؤثر في تحديد اضرار المبيدات . يختلف تفاعل المبيدات مع الاوساط المختلفة حيث انها ذات قابلية قوية لتحل محل العديد من المكونات البيئية . يصرف النظر عن الخواص الطبيعية الاساسية قد تسبب المبيئات مثال خلورة في يعض البيئات مثال ذلك ان بعض المبيئات الفوسفورية العضوية قد تستمر طويلا في بعض البيئات بينما تختفي بسرعة في اوساط بيئية اخرى . قد توجد مستويات عالية من مخلفات المبيئات الكلورينية العضوية في بعض البيئات دون ان تؤثر على الحيوانات بينما وجود كميات صغيرة من هذه المركبات في اوساط اخرى تتركز سريعا وتخدت تأثيرات رهيبة .
- پتطلب الاستخدام المتاسب للمبيدات فهم كامل لتأثيرات هذه المركبات في البيئة وهذه تتضمن التأثيرات الايكولوجية وكذلك حساسية الانواع المستهدفة وغير المستهدفة من الكائنات الحية . عندما تتوفر معلومات مؤكدة عن العوامل المؤثرة على السمية والضرر يمكن اختيار المبيدات التي تحقق مكافحة مناسبة مع اقل الاضرار .

** التأثيرات المباشرة وغير المباشرة لمبيدات الآفات

- * للتبسيط نقول أن التأثيرات المباشرة تتضمن التأثير على السمك والاحياء البرية التي تنتج من التجيرات البيئية التي الفعل السام للمبيدات أما التأثيرات غير المباشرة تتضمن تلك الناتجة من التغيرات البيئية التي تحدث من جراء استخدام المبيدات . التأثيرات المباشرة تتضمن تلك التي تحدث من التعرض الحاد والمزمن للمبيدات وهذه تشمل تلك التأثيرات التي تنجم عن الملامسة المباشرة للمبيدات وتلك الناجمة عن تمثيل الخلفات في الفذاء والماء . تختلف التأثيرات من الموت أو تعطيل الوظائف الفسيولوجية ويدخل في نطاق هذا النوع من التأثيرات ما يحدث من التعرض الثانوي .
- * التغيرات البيئية التى تخدتها المبيدات تؤدى الى التأثيرات الغير مباشرة للمبيدات . بعض انواع الكاتات الحية تستطيع ان تتغلب على هذه الظروف الجديدة وتكيف نفسها ، بينما البعض الآخر والتى لها عادات خاصة ومتطلبات محددة تتأثر باية تغيرات بيئية بسيطة لا خلاف على حدوث التغيرات البيئية بعد استخدام المبيدات اما انعكام ذلك على الحيوانات قد لا يكون واضحا أو مؤثرا . ان استخدام مبيد الحشائش ٤٦ د يقضى على غذاء بعض الحيوانات البرية . ومن ثم فيالم التعداد بسبب نقص الغذاء كما أن استخدام هذا المبيد على بعض الحشائش يزيد من محتواها من المبيدات على بعض الحشائش يزيد من محتواها من المبيدات على بعض الحشائش بديد معمل اسلوب تخديد من المبائلة المبيدات على ياهدات تتحدث تأثيرات نمحداث تأثيرات المحددث تأثيرات المحددث تأثيرات المحددث التيران على المبيد بعكس الاستخدام المبكرر . حيانا يشير زيادة الطيور الى زيادة الحشرات التي تتغذى عليه ومن ثم يعود التعداد الى ما كان عليه قبل المعاملة بسبب وفرة الغذاء .
- * ان تكرار استمرار استخدام المبيدات لا بد وأن يؤدى الى نقص او احتفاء بعض انواع

الكائنات الحية الغير مستهدفة في المناطق المعاملة بسبب التلوث البيئي .

- ** دراسات عن المبيدات والاسماك والاحياء البرية :
- * نعنى فى هذا الجزء المشاكل التى يحدثها استخدام الميدات على الاسماك والاحياء الماتية . يمكن الوصول لحل هذه المشاكل بصورة مرضية اذا امكن فهم سلوك وتأثيرات هذه المبيدات وعلاقتها بالعوامل البيئية . ان دراسة وتقييم تأثير المبيدات على الاسماك والاحياء البرية تحت الظروف الحقلية عملية معقدة بسبب تداخل العديد من العوامل والمتغيرات فيها . يمكن دراسة عناصر المشاكل الحقلية محت ظروف محددة ومتحكم فيها في المعمل لتحديد السمية الاساسية والملاقات البيئية وتأثير المبيدات اذا لم تجرى هذه الدراسات من خلال النماذج المعملية لمحاكاة ما يحدث في الحقل تكون نتائج الدراسات مضللة وربما بدون قيمة .
- * لحل معظم مشاكل المبدات يوصى باجراء دراسات حقلية مصغرة في البداية على بعض نواحى وعوامل المشكلة حتى تتضح الصورة ويمكن تعريف وتخديد بعض النقاط الصالحة للتجارب المعملية والخطوة الثانية تتمثل في دراسة هذه العوامل تحت ظروف متحكم فيها والثالثة تتمثل في تخديد امكانية تطبيق هذه الاختبارات المتحكم فيها في التجارب الحقلية . في الغالب تجرى سلسلة التجارب معا بداية من الدراسات التوكسيكولوجية والتجارب الحقلية المتعددة وتخليل المبيدات . والتغيرات البيئة التي يحدثها استخدام المبيدات .
- التجارب المعملية والحقلية لازمة لتحديد التأثيرات الجانبية الضارة للمبيدات ومنها نحصل على انماط مختلفة من النتائج التي ترتبط مع بعضها واستقراء هذه النتائج جيدا يؤدى للحصول على معنى وتقييم دقيق للضرر .

1 - الدراسات المعملية

من الشائع اجراء تجارب السمية الحادة للمبيدات على الاسماك والاحياء البرية الاخرى لتحديد التأثيرات القاتلة والتحت قاتلة النسبية ، يستخدم فيها حيوانات تجارب ذات احجام مختلفة تتواوح من اللافقاريات المبكروسكوبية وحتى الغزلان ، يتوقف اختيار الحيوانات على الاستخدام المعلى للمبيدات وانواع اماكن المبينة التي تعامل وتوفر الحيوانات وسهولة تربيتها وحمايتها ، عادة تقاس سمية المبيدات على اساس ما تحدثه من موت على الحيوانات من جراء تعريضها مرة واحدة تقاس سمية المبيدات على الساسية المزمنة Ornonic يجب الحدث في حيات صناعية وعند اختيار انواع هذه الكميائيات ، الحيوانات اللي تقيم لها غذاء في بيات صناعية وعند اختيار انواع هذه العيوانات يجب احد الثبات النسبي للمبيدات في الاعتبار وكذلك البيئة الغذائية في اماكن معيشة هذه الحيوانات والحساسية النسبية لهاه الحيوانات للمبيد المستخدم والعلاقة بين المحيوان وغيره من الحيوانات في السلاسل الغذائية ، يمكن محقيق الكثير من اهداف التجارب الحيوان وغيره من الحيوانات في السلاسل الغذائية ، يمكن محقيق الكثير من اهداف التجارب الخاصة بالسمية المسهد المسهدة الحيوانات الاليفة المرباة والموجودة النسبية المهد السمية المادة وعتبارات اللايفة المرباة والموجودة النسبية المهد السمية المهدات اللايفة المرباة والموجودة المنسبة المهد السمية المسمية المهدات الاليفة المرباة والموجودة المسهدة المنسبة المهد السمية المهدات الاليفة المرباة والموجودة السمية السمية المساحة والمساحة المساحة المساحة المهدات المناصة على الحيوانات الاليفة المرباء والموجودة المعتبارات على الحيوان الاليفة المرباء والموجودة

فى البيئة . الانواع المرباه والمكيفة تخت ظروف الحظائر تكون اقل تأثرا للضخوط الخاصة بالحيز المحكم بدرجة اقل من الحيوانات البرية فى الاسر . يسمح باجراء دراسات اكثر عمقا عن التأثيرات على السلوك الفسيولوجى .

- * المعلومات الاساسية عن التأثير التحت مميت للمبيدات على السلوك والتناسل والفسيولوجي الخاص بالحيوانات البرية يمكن الحصول عليها بشكل افضل وادق تحت الظروف المعملية . من اهم مميزات هذه التجارب المعملية امكانية تطبيقها وإعادة التحكم فيها كما يمكن تقدير استجابة حيوانات الاختبار وتسجيل هذه الاستجابات بسهولة ويسر كما يمكن اخذ العينات لتقدير مخلفات المبيدات بامكانيات كبيرة . العدد الضخم من الاختبارات والملاحظات الضروبة والمطلوبة للحصول على المعلومات الضروبة والمطلوبة للحصول على المعلومات الخاصة بالسمية تتطلب تجارب شحت ظروف متحكم فيها وهذه لا تتأتى إلا في المعلوم.
- * من المعلوم والشائع ان تجارب السمية الحادة والمزمنة على الاسماك والاحياء البرية تصمم بما يتمشى مع الطرق القياسية المتعارف عليها فى التوكسيكولوجى وعلم الصيدلانيات . ليس من الضرورى تشريح الحيوانات المطلوبة فى الطرق الاخرى . هذه التجارب تعكس الاضرار التى قد تنجم من جراء استخدام المبيدات فى الحقل .

٢ - الاختبارات التي تحاكي الحقلية Simulated :

التجارب التي تخاكى ما يحدث في الاختبارات الحقلية تصمم بعيث نقارب المرقف والظروف الحقلية وهى تساعد في تكامل التتائج الخاصة بالدراسات المعملية والحقلية . في هذه الاختبارات بمكن تعريض الحيوانات للمبيدات لفترة تقترب من التعرض الفعلى المتوقع مخت ظروف التعلييق الفعلى واعطاء الحيوانات مساحة كافية تمكنها من التغذية والحركة العادية . الدراسات مخت الظروف المقلدة للحقل تفيد في دراسسة رد فعل الحيوانات للأنواع المختلفة من التعرض للمبيدات مثل التعرض للطعوم السامة أو المبيدات الخبرة والمجدئ . يمكن تقييم مثل العرض للطعوم السامة أو المبيدات المجبية او تلويث التربة والمجموع الخضرى . يمكن تقييم هذه العوامل بطرق مختلفة مثل تأثير اللون على طرد وتقليل استهلاك الحيوانات للطعوم وتأثير وجود الجريش او المأء على معدل قبول طعم الحبوب السام او المبيد الحشرى المجب .

 مخديد العوامل التي تؤثر على ثبات وسلوك وتأثير المبيدات بعد المعاملة ذات اهمية كبيرة تتطلب التجارب التي تخاكي الحقلية امكانيات تمكن من التحكم فيها وتعظيم دور المتغيرات الهامة التي تؤثر على حدوث اخطار المبيدات في الحقل . لذلك تجرى هذه التجارب تحت ظروف طبيعية ويبولوجية معروفة لتحديد تأثير المبيدات على مختلف انواع البيئات واماكن المهيئة .

٣ - الاختبارات الحقلية

تقسم الاختبارات الحقلية الى ثلاثة مجموعات رئيسية هي الاستكشاف والحصر Research والبحث Surveillance and monitoring :

: Monitoring الاستكشاف (أ)

تتضمن برامج الاستكشاف الخاصة بالسمك والحياة البرية القياس والكشف الدورى الخافات المبيدات في انواع الحيوانات المختارة وعلاقتها بالبيئة . الغرض من هذه البرامج مخديد ما اذا كانت درجة التلوث بالمبيدات تغير مع مرور الوقت وتخديد الحيوانات التي تختوى اجسامها على كميات عالية من الخلفات كذلك مخديد المناطق التي بها تلوث عالى . في حالة الكشف عن مخلفات عالى يعب دراسة ما اذا كانت هذه المستويات العالية ستحدث اضرارا عالية على الحيوانات . لا يناسب الناحية المملية تخليل اعداد كبيرة من العينات لذلك تختار مفاتيح او ممثلات من الحيوانات التيجارب الاستكشاف . يبنى الاختيار على معنوية التواجد البيولوجي للحيوانات في النظام البيئي ووفرته وتواجده المستمر كلما كان هناك حاجة لاخذ المينات . في برامج الاستكشاف الوطنية يجب ان تتضمن نوع او نوعان من كل من الطيور والثدييات وسمك المياه العذبة وسمك المجور واحد القشريات . اما برنامج الاستكشاف على المستوى الاقليمي تتضمن أنواعا مختلفة من العينات

تطور برامج الاستكشاف لقياس التلبلب في مستويات المبيدات في بعض الانواع الحيوانية
 مثال ذلك ما جرى في كاليفورنيا بامريكا حيث اجرى مشروعان الاول تناول استكشاف معنويات
 مخلفات المبيدات في الطيور والثاني هو قياس المخلفات في بيض الطيور المائية والجارحة

(ب) الحصر Survey :

هناك نوعان من برامج الحصر .. الاول يتضمن تقييم التأثيرات الجانبية التى مخدث من استخدام المبيدات والثانى يتضمن البحوث الخاصة بتقدير أسباب للموت عند استخدام المبيدات . عادة تجرى تجارب الحصر في المناطق التى تعلق المبيدات فعلا وهي مجرى كعملية مكملة ومتناسقة مع كافة الآذات وهي تؤكد لعامة ان اعتبارت تقييم الضرر ماخوذة في الحسبان بصورة جدية . تؤدى هذه الدراسات الى العناية والحرص في اختيار المبيدات والتطبيق المناسب مما يقلل من الضرر . هذه الاختيارات والتقييم تتضمن : ١) استخدام الحيوانات في الاقفاص لتحديد التأثيرات البيولوجية لاستخدام المبيدات البيدات ، ٢) ملاحظات عن التأثير على الحيوانات البرية ، ٣) جمع وتخليل العينات الحيوانية لتقدير مستوى المخلفات .

في تجارب الحصر لتحديد سبب الموت في البحيوانات البرية تنطلب تصميم الاختبار المبني على المام فرض ان المبيدات هي السبب لكن يجب بل من الضرورى اخذ المسببات الاخرى للموت في الاعتبار . الفقد بسبب الاصابات المرضية قد يتداخل مع المبيدات المسببة للموت بسبب تشابه الاعراض على الحيوانات التي تسممت . ان فقد وموت الطيور والشديبات بسبب الأخطار الملكانيكية وموت الاسماك بسبب نقص الاكسجين مجرد امثلة للعوامل الاخرى الواجب اخذها في الاعتبار .

جـ) البحث

بخممت العديد من المعلومات عن تأثيرات المبيدات على الاحياء البرية من الدواسات الحقلية والمعملية التى اجريت . بجرى الدواسات التوكسيكولوجية والبيوكيميائية والفسيولوجية في المعمل المبعوث الحقلية تأخذ في الاعتبار موت الاسماك والاحياء الماتية لامتخدامات معينة من المبيدات في المبعوث الحقلية كذلك لدواسة التأثيرات الجانبية للمبيدات وتوزيع وسمية المبيدات في هذه الارساط المبيئية (Kejia and Mulla) - 7 تفيد المبيدات المعلمة إشماعيا في هذه الدواسات خاصة تلك التى تحتفل بتوزيع المبيدات الملهفة أختلفة . في احدى الدواسات الدواسات خاصة تلك التى تعقل بتوزيع المبيدة في هذه البيئة . التى استخدام فيها ال د دت المشع في ذرة الكلور (كل٣) في احد المستنقمات ثم تقدير تواجد التي استخدام المبيدة في هذه البيئة . المبيئة . من التباتات والحيوانات والحيوانات ومن المثير للدهشة تواجد مستويات عالية من الله عنه المبيئة و دد من في النباتات على سلوك الحيوانات والوظائف الفسنيولوجية وديناميكية وحركية وديانات والحيوانات . كذلك مجموع الحيوانات .

أخذ العينات لتحليل مخلفات المبيد

- * كل بحث او دراسة عن المبيدات ذات اهداف خاصة يمكن تحقيقها بجمع وحفظ انواع مناسبة من العينات . يعتمد طبيعة العينات التي تجمع على طبيعة العلاقة بين المبيدات والأحياء البرية كما ان التداول المناسب ضرورى لتفادى تلوث العينات او أنهيارها او أى فقد فى المبيدات . كما يكون التريض المتبيدات مباشرا ومؤكدا . يتضمن التقييم اخد عدد معدود بل اقل ما يمكن كما يكون التريض للمبيدات مباشرا ومؤكدا . يتضمن التقييم اخد عدد معدود بل اقل ما يمكن من العينات للتباد كناب عدد المبيدات مباشرا ومؤكدا . يتضمن التقييم اخد عدد معدود المبيد كنالك اخذ الانسجة من عدد قليل من الحيوانات بينما تؤخد عينات عندات من الأفراد التي تأثرت والتي لم تتأثر بالمبيد من نفس النوع لبحل المكانية مقارنة مستويات الخلفات مناسقة . يمكن استخدام عينات اضافية لتقدير الاهمية النبية للمبيدات والقاء الضوء على الموامل المرضية التي سبيت الموت :
- * يعنى التقييم فى التجارب المصممة لهذا الغرض الممل على نوع واحد او قليل من الانواع المختبرة التى تتعرض بشكل واضح او يكون تأثيرها واضحا بالمبيد مثال ذلك فى حالة الموت المباشر تجرى التقييم فى العادة على مبيد واحد فقط . بالنسبة لبرامج التطبيق الفعلى يجرى الممل بمبيد واحد فقط هو الذى يؤخذ فى الاعتبار بينما التأثير الذى يحدثه يقاس فى مساحات واسعة قد تحترى على عدد كبير وانواع مختلفة من الحيوانات . متطلبات تقييم الاداء وخطورته لا تتضمن دراسة التأثيرات على الاسماك والحياة البرية . فى العادة تؤجل المعاملات حتى تصبح انواع الافات اكثر حساسية بما يحدد مواعيد التطبيق . معظم برامج التقييم تتضمن جمع البيانات قبل وبعد

التطبيق الفعلى . اذا لم يحدد ميعاد التطبيق والاماكن التى ستعامل لا يمكن بل يصعب اجراء تقييم التأثيرات الجانبية للمبيدات . من الاهمية تخديد ومعرفة المعلومات الخاصة عن مكان وصجم المساحات الى ستعامل لوضع وتصميم تجارب التقييم خاصة عندما يراد نتاتج معنوية احصائيا . في هذه الحالة تؤدى معاملة اماكن لم تخدد من قبل الى الفشل في الحصول على النتائج المطلوبة أو ذات قيمة احصائية محدودة .

* دراسات التلوث البيثى قد تؤكد من خلال تقييم موت الاحياء البرية ومعرفة تأثير المبدات على تناسل الحيوانات او السلوك او بالتراكم الزائد للمخلفات فى الحيوانات . عادة يكون هناك دافع لدراسة تأثيرات العديد من المبيدات ومن ثم تكون هناك حاجة للعديد من انواع التحليل . حيث ان التلوث قد يحدث فى مدى واسع من المواد الحيوبة والطبيعية فان الجمع الأولى يفيد فى وصف طبيعة ودرجة التلوث . المبيدات ذات قابلية لبعض الاوساط وتثبت طويلا فى المعض عن الاخر . الكائنات الحية التي ترتبط او توجد بالقرب من المواد الملوثة تتعرض بدرجة كبيرة للمبيدات . المعلومات الخاصة بالعلاقات الحيوية تفيد كثيرا فى تعريف اى من المكونات البيئية يجب اخذ . المعلومات المخاصة بالعلاقات الحيوية فى الحيوانات والمكونات البيئية تعطى نتائج توضح الملاقات البيئية .

* ان اهداف معظم برامج الاستكشاف البيئى تتمثل في تسجيل التغيرات في مستويات المبينات التي مستويات المبينات الله المبينات التي تخدث خلال فترة زمنية معينة . يجب توحيد وقياسية طرق جمع وتداول العينات لدرجة تمكن من اخذ عينات ممثلة للواقع وتحقق اهداف الدراسة . حيث ان العديد من المتنفلين بالبرامج قد يشتركوا في اخذ المينات لذلك كان من الضرورى وضع تعليمات محددة واضحة في هذا الخصوص .

أ) التخطيط لبرنامج العينات

* يجب ان يسبق اخذ العينات وضع برنامج دقيق لتحليل العينات تتضمن الاهداف المحددة بناء على حصر للدواسات السابقة عن العلاقة بين المبيدات والحياة البرية . لتحقيق الاهداف يجب ان بشارك في وضع الخطة متخصصون في مختلف الفروع بما فيها الكيمياء والتوكسيكولوجي والامراض والبيولوجي . من اهم محددات تنفيذ الخطة الموضوعة مدى توفر الميزانيات ومقدرة المحامل لتداول وتخليل المينات . يحدد عدد المينات الممكن تخليلها العديد من العواص التي تتضمنها اى دراسة مثل انواع الحيوانات والجنس والعمر . كذلك الانسجة التي تفحص وانواع الاوصاط البيئية وتوالى وتكرار اخذ المينات . في الفالب يتم اخذ العينات خلال فترات زمنية محدودة لان توفر هده العينات يتوقف على ميعاد التطبيق وهجرة والنشاط الموسمي للكائنات ومواسم التكاثر وتخلل الجث بعد الموت . حيث ان هناك فترة ما بين اخذ العينات واستكمال التحليل يصبح مطلوبا ان مجمع عينات اضافية زيادة عما هو مخطط بعيث تخزن وتخفظ وقد تخلل اذا جد جديد او دعت ظروف معينة لذلك . يجب ان تكون طرق اخذ العينات وخطوات مجهيزها اذا جد جديد او دعت ظروف معينة لذلك . يجب ان تكون طرق اخذ العينات وخطوات مجهوزه م قياسية وكاملة لأية تجارب مستقبلية . ان بحوث التأثير القاتل للمبيدات على الاسماك والاحياء البرية الاخرى تطلب فعل لحظى وتصرف سريع ويمكن الاستفادة من التجارب السابقة .

* تؤخذ المينات بصفة متكروة للحصول على بيانات عن المخلفات التى تنتج من عمليات تطبيق المبدات . من العجيب ان البيانات والتقارير الصادرة من مشروعات التأثير الجانبي للمبيدات على الاسماك والطيور قليلة للغاية كما ان هناك نقص في طرق تقييم هذه الآثار . من حسن الحظ ان بيانات المخلفات الناجمة من التجارب المعملية والحقلية كافية في معظم الحالات بما يمكن من استتاج التأثيرات الكلية للمبيدات . يفضل اجراء عمليات التحليل على المينات المجموعة مباشرة او خلال فترة قصيرة من الجمع والتجهيز للوقوف اولا باول على موقف المخلفات وتخديد الخطوة التالية بذلا من الجمع العشوائي والمتكرر وما يتطلبه من جهد ووقت ومال .

ب) احجام العينة

عدد العينات وكميتها التي تجمع يتوقف على عدد التحاليل التي ستجرى ومستوى التلوث في العينة والمستوى المطلوب للتقدير والكشف عن المخلفات . كل طريقة للتحليل الوصفى الكمى للمبيد تقطب وجود حد ادنى من كمية المادة الكيميائية محل التقدير . عندما يقور تخليل المادة المبدة طرق او في معامل مختلفة يجب ان يتناسب حجم المبينة مع متطلبات الطرق والمعامل كما يجب ان تجمو استجاب الحين المتابق المبينة . العينات المواتية يجب ان تختوى على الاقل من ٢ - ٢٥ جرام وفي بعض الحالات تكون عينة مقدارها ١ جم يحب بن تختوى على الاقل من ٢ - ٢٥ جرام وفي بعض الحالات تكون عينة مقدارها ١ جم معلى الأقل . عادة يؤخذ واحد جالون ماء للكشف عن مخلفات المبيدات المبيدات المبيدات المبيدات المبيدات المبيدات وهناك طرق عديدة لجمع على الأقل . عادة يؤخذ واحد جالون ماء للكشف عن مخلفات المبيدات

* اذا كانت ستجرى عدد قليل من التحليلات يكون مطلوبا بجهيز من ٥ - ١٠ عمت عنات من نفس المواد لكل عينة واحدة للتحليل . التاتج المتحصل عليها تمثل متوسط التلوث في كل محت عينة فردية ولكن الاختلافات بين مستويات المخلفات لا تقدر بهذا الاسلوب الذى لا يناسب من الناحية العملية في تقييم تأثير المخلفات على وظائف الكائنات الحية كل على حدة ولكنه يفيد في وصف متوسط الخلفات في السمك والاحياء البرية والبيئات الموجودة فيها . اذا كان العبنات مجمع بهدف تعريف الكائنات الميكروسكوبية في الماء او تقدير الوزن الجاف لمحتوى الدهن في الانسجة يكتفي بجمع عينة مزدوجة لهذه الأغراض وكذلك تقدير الخلفات .

جـ) اوزان العينــــة

* يختلف المحتوى المائى للمينات المائية والتربة من موسم لاخر تبعا لظروف العينة وفترة التخزين . مستويات المخلفات يجب ان تخدد على اساس الوزن الجاف لمادة العينة او معتوى الرطوبة للعينات الطربة . هذه تمكن من المقارنة المقبولة للمخلفات فى العينات ذات المحتويات المختلفة من الرطوبة . العينات التى تجمع بغرض تقدير محتوى الرطوبة يجب ان توزن وقت الجمع على فترات متتابعة حتى يثبت الوزن ولا يحدث فيه اى فقد . حيث ان محتوى الرطوبة قد يتغير خلال التخزين فان اوزان العينات يجب ان تؤخذ مباشرة قبل التحليل .

* مخلفات المبيدات في العينات الحيوانية تحسب على اساس الوزن الجاف للمينات اذا كان سيعبر عنها بجزء في المليون . بينما في التدريب والتقدير العملي لمستويات الخلفات في انسجة الحيوانات الفقارية تحسب الخلفات على اساس الوزن الطرى . اذا احد اوزان العينات من العينات الطازجة سيحدث اختلاف بسيط في محتوى الرطوبة ومن ثم لا يتأثر مستوى المخلفات . اذا كان كل الحيوان او كل الاعضاء الداخلية مثل من الطائر سيتمرض للتحليل يمكن التعبير عن مستوى الخلفات المذورة بوحدات ميكروجرام لكل عينة بصرف النظر عن وزن العينة . عند تمثيل ومناقشة النتائج بشار إلى ان اساس الحساب هو وزن العينات . يفيد اخذ اوزان النباتات والحيوانات وغيرها من المكونات البيئية عن وضع الوفرة النسبية او كتلة مادة العينة الموجودة في الوسط . هذه الأرقام ذات اهمية خاصة في تقدير الكمية الكلية من المبيدات في النظام البيئي .

د) تناول وتخزين العينة

* يفضل اجراء تشريع الحيوانات في الممل حيث الامكانيات متاحة . في بعض التجارب الحقلية يكون من الأفضل اخذ العينات الخاصة المطلوبة للتحليل فقط . معظم العينات يمكن عجهزها بكفاءة وتعبأ في الحقل بشرط العناية بخطوات التجهيز . يجب التخلص من الماء الزائد الموجود على سطح العينات قبل التجهيز . يجب الحرص في حالة العينات من البيئات المائية بما فيها البائات والرواسب واللافقاريات للتأكد من عدم جفافها قبل وزن العينات المطلوبة للتحليل . بعد الوزن يجب تخزيم كل عينة منفصلة في رقائق الالومنيوم او اى اناء زجاجي مناسب . أى مخلفات تنقل للالومنيوم او الزجاج يمكن استرجاعها بسهولة بالمذيبات العضوية . العينات الملفوفة في الكياس بلاستيكية او ورقية للتخزين . يجب الحرص لمنع العينات من الملامسة المباشرة للبلاستيك او الورق او السطوح الشمعية خلال التخزين حيث ان الخلفات قد تمسك وتدمص على هذه السطوح وقد يصعب استرجاعها . المواد البلاستيكية والشمعية قد تمسك وتدمص على العينة ومن ثم تنداخل مع التحليل .

* من افضل الطرق لتعريف العينات وضع بطاقات مغطاة برقائق الالومنيوم وتكتب البيانات بالقلم الجاف او الرصاص لانه يدوم تحت ظروف الرطوبة . الحيوانات الكاملة او الاكياس المحتوية على الحينات تعرف بعلامة من الورق المقاوم للماء او ببطاقة يكتب عليها بالقلم الرصاص وهذه توضع داخل كيس اخر لحماية البيانات من الرطوبة . يجب وضع البيانات في وضع يمكن من قراءتها مع تجميد العينة . دون اللجوء للتسييح . يجب اعداد العينات الجمدة وتجهيزها بعد الجمع بقدر الامكان . الحرارة العالية والاشعة فوق البنفسجية والتحلل البيولوجي قد تؤدى الى انهيار معظم مبيدات الآفات . في الحقل يجب وضع العينات فور الحصول عليها في صناديق معزولة محتوية على ثلج او ثانى اكسيد الكربون او فى ثلاجة متنقلة . حتى نضمن عدم انهيار العينات وتعرضها للفقد يجب ان تحفظ فى درجة حرارة - ٢٠ °م او اقل . لا يحدث اى فقد مؤثر للمبيدات الكلورينية المضوية على هذه الدرجة اما العينات المختوية على المبيدات الفوسفورية يجب تخليلها فورا كلما كان ذلك ممكنا لأن المخلفات متختفى نهائيا اذا حفظت العينات لعدة اسابيع حتى تخت ظروف التجميد او التبريد .

- * يجب جمع عينات الماء في اواني من الصلب الذي لا يصدأ او الزجاج لأن الاواني البلاستيكية قد تمتص بعض الميدات لذلك يجب عدم استخدامها لان استرجاع المينات من الميوات صمب ان لم يكن مستحيل . في العادة لا تضاف مواد حافظة لمينات الماء ويجب تفطية الاواني وتبطينها برقائق الالومنيوم .
- * اذا كان الطين يتوقع احتراؤه على المبيدات الفوسفورية العضوية يمكن تجميدها وهي مبتلة لتأخير الإنهيار العينات المختوبة على المركبات الكلورينية العضوية بمكن تجفيفها بالهواء في كابينة مظلمة . لا يحدث فقد او تغير في المخلفات اذا حزنت بعد الجفاف في ظروف تبريد تخت تجميد . يمكن تقسيم الطين في عامود ويقسم الى تخت عينات تمثل اعماق مختلفة وهي مجمدة .
- * أيس عمليا تجميد أو تبريد المينات في الحقل بل يمكن استخدام كبريتات الصوديوم اللامائية لتجفيف معظم المينات ومنع الانهيار البيولوجي أو الكيميائي . بعد تجهيز المينات جيدا وتخزينها تحت التبريد وفي ظروف الظلام يمكن خلطها مع كبريتات الصوديوم وبذلك يمكن تركها لمدة أسابيع بدون تبريد . بناء على محتوى الرطوبة في العينات يتوقف نسبة كبريتات الصوديوم لوزن المينة من ١ ٥ جزء كبريتات صوديوم الى واحد جزء من العينة لتجفيف العينات . المينات الدهنية يوصى باستخدام مخلوط من نسب متساوية من كبريتات الصوديوم والسيليت . يفيد استسخدام خلاط كهري صغير لخلط كبريتات الصوديوم مع المادة كما يمكن الخلط بهون ومكس . يجب الحرص في وزن العينة وكبريتات الصوديوم حتى تكون النسب متوازنة خاصة اذا كانت الهينة الاساسية متقسم بعد ذلك الى تخت عينات .
- * يمكن استخدام ورق الترشيع او شرائح زجاجية او معدنية لجمع رواسب المبيدات خلال التطبيق ثم توضع بعد ذلك في زجاجات مخترى على مذيبات عضوية مناسبة . بعد وزن البلانكنون واللافقاريات الصغيرة توضع مباشرة في المذيبات . المذيبات يجب ان تكون من نفس النوع والثقارة التي تستخدم في استخلاص المبيدات لاجراء التحليل . لتفادى انهيار المبيدات يجب الحرص بجعل العيات في ظروف تبريد وبعيدا عن ضوء الشمس خلال النقل والتخزين ..

هـ) العينات الحيوانية

الطرق المتعارف عليها لجمع الفقاريات واللافقاريات تناسب جمع العينات الحيوانية لتقدير
 المخلفات . لا يمكن التوصية باستخدام السموم في جمع الحيوانات لانها مخدث تعقيدات كبيرة في

تقييم تواجد وتأثيرات المبيدات . لقد تم تقييم استعمال الروتينون لجمع الاسماك وقد اعتبر مناسبا في جمع المينات (Tom pkins - ١٩٦٦) . ان اصطياد الحيوانات روضعها في الاسر وتهيئتها للاختيارات التوكسيكولوجية تتطلب تصريحا خاصا من السلطات المختصة .

* يجرى تخليل المخلفات لتعريف انواع المبيدات في الحيوانات وتخديد الكميات المرجودة في كل الحيوان او في انسجة خاصة . يجب ان يؤخذ في الاعتبار ان اهداف برنامج المبينات والمبيدات يجب ان تعتبر في تخديد انواع وعدد عينات الانسجة التي تفحص . يوصي بتحليل ستة الى عشرة حيوانات فقارية كبيرة لتحديد الاختلافات في مستويات المخلفات في النوع الحيواني . في حالة مفصليات الارجل لا تناسب عينة واحدة لصغرها ولكن يجسب ان تكون العينة مركبة مسن عدة افراد .

* من المطلوب تخليل وتقدير المبيدات في كل جسم الحيوان لتقدير الكميات الفعلية التي تتراكم في الحيوان خاصة في حالة الدراسات المختصة بتقييم انتقال المبيدات في ملوثات السلاسل الغذائية . يمكن هرس الحيوان كله وتجهيز مستخلص للتحليل . يمكن تجهيز الطيور الميتة في الحال لتحليلها . يجب إزالة الجلد من الطيور والثدييات قبل تجهيز العينات ويجب الحرص بعيث يسترجع اى دهن تحت الجلد او ملتصق به خلال التحليل حيث يتوقع احتوائها على المبيدات . من الصعوبة تخليل الحيوانات الكيورة او جميع الحيوان ويستماض عن ذلك بتحليل عينات مركبة تحتوى ٥ جم من كل من القلب والكيد والكلية والعضلات والمغ . اذا امكن تقدير المحتوى الكلي للدمون يمكن الاستفادة من تخديد مستويات المبيدات بما يعطى فكرة عن كمية المبيد الي يحتويها الجسم . تستخدم هذه الطريقة في المبيدات الكلورينية الثابتة الذائية في الدهور . عادة نزال القناة الهضمية من حيوانات التجارب قبل اجراء التحليل لكل الجسم لتحليد تراكم المبيد وعلاقته بمحتوى الغذاء من المبيدات . يجرى هذا التكنيك لتفادى تعريف المبيدات في القناة الهضمية على انها منتجات متراكمة في الجسم .

* التعرض للمبيدات غالبا ينعكس على شكل الخلفات الموجودة في الانسجة المختصة . مثال دلك ان التركيز العالى من الدد دت في المخ يرتبط بموت او ضعف حيوانات التجارب التي تتعرض لهذا المركب (١٩٦٦ – ١٩٦٦) . الأسبجة الدهنية تعتبر دليلا حساسا لتراكم المبيدات الكورينية في الحيوانات . الخلفات في الانسجة الدهنية تعكس درجة ووقت التعرض ولكنها ليست مؤشرا على التأثيرات الموهنة على الحيوانات المعرضة . تخليل العضلات والانسجة الدهنية تعكس مقارنة الخلفات المعرضة . يمكن مقارنة الخلفات الموددة في دهن الحيوانات البرية بقيم التحمل الموضوعة Tolerance في اللحيور الداجنة المضرور اللماجنة مستويات المبيدات في الاسجة العضلية التي يتناولها الانسان ذات قيمة خاصة عند تخديد الضرر على الصحة العامة من تناول الأسماك والاحياء البرية الملوثة .

* دور الدهن كوسط محتوى على المبيدات المترسبة ذات اهمية كبيرة للغاية تلقى جميع

الاعتبارات في برامج تخليل الانسجة . هذه الانسجة من احسن الدلائل على تلوث الحيوان بالمبيدات الكلورونينية . اذا كان عدد التحليلات محدودا وهدف البرنامج تخديد وجود هذه المبيدات في الانسجة يعتبر تخليل عينات الدهن مناسبا جدا . قد تكون هناك صعوبات في الحصول على كميات كافية من الدهون في بعض الحيوانات لتحليل المخلفات . مطلوب عينة لا تقل عن ٥ جم او اكثر للكشف عن مخلفات المبيدات اذا كانت منخفضة .

- * مخلفات المبيدات الذائبة في الدهون في انسجة الحيوانات يمكن التعبير عنها باجزاء في الملين على اساس وزن النسيج او وزن الدهن في ذلك النسيج . قد تختلف المستويات في علاقة طرية مباشرة مع وجود الدهن . هناك اختلافات كبيرة في محتوى الدهن في الانسجة بين اعضاء الجسم المختلفة تبعد لظروف ونوع الحيوان ، أن ربط الخلفات بالدهن تعلى مقارنة جبيدة عن مختلفات المبيدات الموجودة في مختلفة الانسجة او في الحيوانات الختلفة وهلما العلاقة افضل من المثل المبيدات وزن النسيج الدهني في السمك . او دهن عضلات الصدر في الطيور . هذا يرجح للاختلاف بين مقدرة نوعي الهينات على احتواء المبيدات . النسيج الدهني قد يحتوى على ٥٠ . لذلك على ٥٠ ١ / ١ دهن بالوزن بينما النسيج العمضلات لذلك على ٥٠ ١ المنافق على المبيدات الكلورينية مقارنة بالمضلات لذلك يكتفي بالكشف عن المبيدات في الدهن صورة في النسيج الدهني و في النسيج الدهني او في النسيج الدهني او في النسيج الدهني الحيوانات .
- * قد يحتوى مح البيض على المبيدات التى تلوب في الدهون والتى كانت موجودة قبلا في جسم الانات . لذلك يعتبر مخليل مح البيضة ذات اهمية خاصة في الدراسات التى تتعلق بتأثيرات المبيدات على تكاثر الطيور . قد يكون مخليل البيضة كلها ذات معنى كبير في حالة البيض المجموع في الاطوار المتأخرة من التحضين . يمكن فصل المح والبياض من البيض المجمد اذا سمح للبيض بالتسييح قليلا . أن ققد الرطوبة يمكن اخذه في الاعتبار في حالة البيض المجمد مخت ظروف التخزين لكن يجب العناية بالوزن . يمكن حفظ البيض دون فقد يذكر في الرطوبة عندما مخفظ في الاعتبار بلاستيك كل بيضة على حدة على أن يشفط ويفرغ منها الهواء وتخزن على درجة حرارة الميا (L. A. Woods . Jr) .
- * في برامج استكشاف مخلفات المبيدات يمكن استغلال المواد المجموعة في دراسات اخرى ومثال ذلك يمكن تقدير المخلفات في البومة المائية بتحليل عضلات الاجتمعة ، تؤخد الاجتمعة من الطيور التي تصفاد في موسم الصيد لتحديد اعمار مجموع الطيور . النتائج التي تسفر عنها برامج التحليل هذه تعتبر ذات قيمة في تقدير تلوث المبيدات للحيوانات على المستوى القومي . عند تقدير التسمم بالمبيدات الفوسفورية يكون من الاهمية تقدير التعرض النسبى عن طريق الجلد او الفم . عليل الريش والقنوات العبد منها . يتم الكشف عن وجود البارائيون عن طريق الجلد والفم كنا السبب وراء موت العديد منها . يتم الكشف عن وجود البارائيون بعد اربعة ايام من التعرض العرب

- * استخدم قياس تثبيط الكولين استريز في دم ومغ الطيور والثديبات كذلك في مغ السمك بنجاح لتحديد درجة تعرض حيوانات التجارب للفوسفات العضوية ومبيدات الكاربامات . من المحتمل ان يقدم تخليل انسجة المخ افضل الدلائل عن التأثير القائل . يمكن تجميد الاسخاخ وهبرنة الدم دون التداخل مع اختبارت تثبيط الكولين استريز . تتخذ احتياطات خاصة ومجهودات كبيرة للحصول على عينات طازجة كذلك في الحفظ السريع للعينات .
- * معظم مبيدات الحشائش معروف عنها انها لا تسبب الموت او اية تأثيرات اخرى مباشرة على الاسماك والاحياء البرية عندما تستخدم تخت الظروف المناسبة والعادية للتطبيق . اما استخدام بعض مبيدات الحشائش الا رومائية لمكافحة النموات المائية تخدت موتا كاملا لجميع الاسماك واللافقاريات المائية في المساحات المعاملة . لذلك يجب حفظ العينات التي يعتقد ان فيها مبيدات حشائش عطرية تخت ظروف تبريد ثم مخلل سريعا . مثال ذلك في حالة مبيدات الـ ٢ ,٢ د يجب ان تبرد في الحال ومخلل سريعا كلما امكن .
- التعديم المحلفات الموجودة في الكلى والكيد في تقدير تعرض الحيوانات البرية للمعادن
 الثقيلة مثل الزئيق والرصاص والزنك والنحاس . عادة يتم مخليل خياشيم السمك اذا كان هناك
 شك في وجود المعادن الثقيلة . اذا كان من الضروري تعزين العينات ينصح بتجميدها .
- * عند تعرض الحيوانات الغير مستهدفة لمبيدات القوارض مثل المركب ١٠٨٠ و استركنين » وفوسفيد الزنك من خلال التعرض المباشر يتناول الطعم السام او بطريقة ثانوية من خلال التغذية على حيوانات سبق ان اكلت طعم ملوث بالمركب . في معظم الاحوال تستخدم محتوى الغذاء من المعدة او الحوصلة او جزء من القناة الهضمية للتحليل للكشف عن المخلفات . يعتمد التشخيص في حالة التسمم بفوسفيد الزنك على الكشف عن غاز الفوسفين . يفضل فحص جميع اجزاء الحيوانات الميتة وكذلك الجثث كاملة معا لفقد الغاز . اذا كان ذلك غير عمليا يفضل وضع الحوصلة الغير مفتوحة والقونصة أو المعدة في اناء محكم القفل حي الفحص والتحليل .
- * تحدث ازالة للاستركنين من جسم الحيوان بسرعة بواسطة الكبد . يمكن الكشف عن المخلفات في عينات الكبد ولكن تحليل محتويات المعدة او الاحشاء تفيد في تشخيص مسبب التسمم اذا كان وجود الاستركنين مشكوك أو متوقع فيه . استخدمت عينات العضلات والقلب والكلية وانسجة الكبد للكشف عن التسمم بمركب ١٠٨٠ . يجب مجميد العينات المحتوية على مبيدات الفتران خلال التحزين .

و) عينات الماء

* يلعب الماء دورا هاما في التلوث العرضى للبيئات الغير معاملة ، حيث يعتبر وسيلة فعالة لنقل المبيدات من الاماكن المعاملة (١٩٦٤) . معظم الانهار والمجارى المائية وقنوات الرى تختوى على المبيدات والملوثات في الماء تعطى صورة واضحة عن مصادر تعرض النباتات المائية وللحيوان التى تعتمد على البيئات المائية . ثم الكشف عن مخلفات واطية جدا فى معظم العينات التى اخذت من اكبر الأنهار . فى بعض الاحيان سواء كان ذلك عرضيا او بشكل مقصود تدخل المبيدات الى مصادر المياه بكميات كبيرة نما يؤدى الى موت معظم ومختلف انواع الحياة المائية .

- * لا يمكن اعتبار المياه في البيئات الطبيعية ذات صفات مطلقة لانه يتغير في المواصفات والنوعية تتميز المياه بانها الوسط الذي يحتوى وبرتبط مع كم هائل من المواد العضوية وغير العضوية . تم الكشف عن انواع متعددة من العناصر الكيميائية في محلول المياه العادية أو في المعلقات خلال النقل بواسطة المياه المتحركة . ذوبان المبيدات في الماء العادى يتأثر لحد ما بوجود بعض المواد الموجودة فيها . كما ان انهيار او ثبات المبيدات يتأثر لحد كبير بمواصفات المياه . المبيدات ذات قابلية كبيرة لبعض المواد الموجودة في الماء لذلك تختلف مستويات المخلفات في مختلسف المكونات المائية .

* ان الهدف من معظم التحاليل المائية تقدير مستويات التلوث في النظام المائي . بينما يعطى عليل عينات المياه العادية (الخام) دليلا فقيرا عن مستويات الخلفات التي تخدث في مختلف عمر مختلف مكونات هذا الماء . معظم الميدات الثابتة ذات دوبان بسيط في الماء ولكن الماء قد يحتوى على مواد عالمة ناقلة غترى على تركيزات عالية من هذه المبيدات . خيلل عينات مياه الانهار قد تدعو للقول والاقتراح بوجود تركيزات قالية من المبيدات بسبب مسك الجسيمات العالقة في الماء الممبيدات ورتزداد كميات المبيدات المبيدات المبيدات المبيدات المبيدات المائية كبيرا . ان مستويات المبيدات في العوالق الخاصة مثل البلانكتون والمواد العضوية الصلبة تكون اكثر اهمية في اعماء دليل عن اخطار هذه المركبات على الاسماك والطيور عما هو حادث مع مستويات المبيدات .

طرق التحليل

* المبيدات تشتمل على العديد من المركبات ذات تركيبات كيميائية ومواصفات شديدة الاختلاف لذلك لابد من توافر طرق متعددة لتحليل هذه المركبات . العديد من المبيدات قد تعرف او يكشف عنها بطرق كثيرة ولكن بعضها يحتاج لطرق متخصصة . لقد وضعت وطورت طرق شخليل المبيدات لتصلح في الكشف عنها في بيئات مختلفة بينما هناك طرق تصلح لأوساط معينة دون غيرها . ان كفاءة الطريقة للكشف عن مبيدات متخصصة في انواع مختلتة من العينات تغتلف تبما لخبرة القائم بالتحليل والامكانيات المتوفرة في المعمل . لا بد من توفر بعض الاجهزة التقليدية واخرى متقدمة ومكلفة لتحليل مدى واسع من المبيدات . القليل من المشتغلون بالتحليل يعملون في الكشف عن جميع انواع المبيدات والبعض الاخر على دراية وخبرة لتحليل عدد لا بأس به من المركبات وهناك فئة ثالثة تستطيم عخليل عدد قليل من المبيدات .

* لاجراء تخليل جيد للمبيدات يجب توفر الموهبة والمهارة الفنية والمعرفة لدى القائم بهذه المهمة هذا يتضح اكثر في حالة استعمال الاجهزة المتقدمة والطرق الحديثة مثل الكروماتوجرافي الغازى . بالرغم من استخدام هذه الامكانيات العظيمة في العديد من المعامل بالدقة والمهارة المطلوبة لأن النتائج تتأثر كثيرا بمهارة المشتغل بالتحليل ليس في التشغيل فقط ولكن في اختيار وتنفيذ الطرق المناسبة لتجهيز العينات وبالحس التخميني لديه عن مقدرة الأجهزة والامكانيات التي يعتمد عليها حيث يستطيع ان يتنبأ بموقف المخلفسات ببراعة فائقة تتوقف على خبرته وتجاربه ودوام العمل بنفسه .

* قد تتلوث الاسماك والاحياء المائية الاحرى بمدى واسع من المبيدات بينما الامكانيات المتعانيات المتعانيات بينما الامكانيات المتعانيات في العديد من المعامل لا تسمح بالكشف عن هذه المركبات في الانسجة الحيوانية . يمكن اجراء التحليل على المركبات التي معروف عنها أنها تخدث اضرارا كبيرة على الحيوانات البرية . هذه الدراسات تعكس لحد كبير التطور في مجال تحليل مخلفات المبيدات خاصة عند ظهور مشاكل . أن نقص توفر الطرق المناسبة لتحليل انواع معينة من المبيدات بعد التطبيق يحدد بشكل كبير نوعية الدراسات الخاصة بتلوث الاحياء البرية بالمبيدات . والآن حدث تطور كبير في هذا الاخاه .

* معظم برامج تخليل المبيدات تضمن عزل وتعريف وقياس المخلفات في عينات الوسط الموجودة فيه . لقد تم المجاز هذا العمل من خلال ازالة المبيدات وغيرها من المواد المستخلصة من الموينات وذلك عن طريق تعريض المستخلصات لطرق تمكن من عزل اكثر للمبيدات ومن ثم تعرف وشخد كمية المخلفات . بعض طرق التحليل الاخرى تستخدم وسائل غير مباشرة لكشف وجود المبيدات وهذه تشمل قياس التفاعلات البيولوجية والفسيولوجية او الكيميائية التي تنتج من وجود انواع معينة من المبيدات في العينات .

* الطرق المستخدمة في تخليل العينات للكشف عن الحيوانات البرية والبيئات الموجودة فيها وتلوثها بالمبيدات هي نفس الطرق المستخدمة مع عينات الغذاء والالياف . هناك بعض الاعتبارات الخاصة مطلوبة لتحليل بعض المبيدات في بعض الاوساط . وسنشير الى اهم هذه الطرق باختصار فيما يلم . :

أ) فياس النشاط البيولوجي

تستخدم النباتات والحيوانات بشكل واسع ككائنات اختبار في قياس سمية وفاعلية المبيدات

وفي تخليل العينات للكشف عن وجود الملوثات الغير معروفة . سنتناول في هذا المقام مناقشة استخدام التقييم الحيوى وقياس تتبيط النشاط الانويمي في الكشف عن مخلفات المبيدات . تستخدم اختبارات تثبيط شناط انزيم الكولين استريز على نطاق واسع في الكشف عن مخلفات المبيدات الغوسفورية والكاربامات في النظم الحيوانية . كذلك يمكن استخدام هذه الطرق للكشف عن المبيدات الاخيري التي تغيط الانزيمات في اوساط بيئية اخرى . يمكن تقدير المخلفات باستخدام الانسجة الحيوانية كالمخ أو الدم بشكل مباشر في التقديرات . يجب ان يحدث استخلاص جيد للعينات يليها النظيف كما هو مطلوب ومتبع في الطرق الاخرى للتقدير .

* هناك حالات كثيرة اعطت فيها الاختبارات الحيوية المبنية على قياس تثبيط النشاط النشاط النشاط النشاط النتائج التي تفوقت على الطرق الاخرى بما فيها الطرق الكيميائية التقليدية في الكشف عن التعرض لجرعات غير قائلة من المبيدات في هذه الاختبارات يستخدم الدم كوسط طبيعي يقاس فيه درجة التثبيط . احيانا يقاس تثبيط الانزيم في المنخ للكشف عن دور المركبات الشسفورية كمسببات لموت الطيور كما حدث مع مبيد الثيمات (1977 - Bunyan and Taylor)

* اختبارات تقدير مخلفات المبيدات في مستخلصات العينات يتضمن تجهيز العينة وتقدير درجة وسرعة تبيط الكولين استريز في المستخلص في مقابل الانزيم القياسي . يمكن استخدام الدم والمخ في انواع عديدة من الحيوانات كمصدر للانزيم . تخلط العينة مع الأسيونتريل في خلاط خاص او تطحن العينة وهخفظ في اناء مع مذيب الاستخلاص . بعد الترشيح يجفف المستخلص شحت التفريخ ثم يذاب الراسب المتبقى في الكلوروفورم . يتم تنظيف مركز الكلوروفورم من المواد المتاخلة بمحريه خلال عمود مملوء بكربامات الصوديوم - كربون - سيليت . يؤخذ الراشح للتجفيف ثم يعاد اذابته في البنزين وينشط بحمض فوق الخليك . ويتم التقدير بالمعايرة القياسية للكشف عن النشاط المضاد للكولين استريز .

خيل مستخلصات العينات تمكن من قياس نواج تمثيل المبيدات الفوسفورية التي يكون لها نشاط بيولوجي اكبر من المركبات الصلية . تفيد هذه الطرق في الحالات التي لا تستطيع طرق التحليل الكيميائية تعريض نوانج الانهيار للمبيدات . من اكبر عيوب هذه الطرق عدم التخصص بما لا يمكن من التمييز بين الانواع المحتلفة من المبيدات التي تشبط نشاط انزيم الكولين استريز . كذلك لا يمكن بالطرق الانزيمية التقدير الدقيق لكمية المبيد في العينة الا اذا كان نوع المبيد ممروف مسبقا .

* تستخدم ثلاثة طرق في تقديرات الكولين استريز وهي : الطريقة اللونية حيث يقاس الاسيتايل كولين الغير متفاعل (Hestrin , 1949) والـطـــريــقة الكهرومــترية electrometric وفيها يسمح بفصل الكولين استريز على الاسيتايل كولين في محلول منظم قياسي (Michel , 1949) والطريقة الكهربية اللونية electrophoretic حيــــث توضـــــ العينسة في جيل نسشوى وتقطع في شسرائح وقطاعات وتصبيغ قبسل التحضير وتقاس (Bunyan and Taylor , 1966) .

- لقد اجريت دراسات عن القيم النسبية للاختبارات اللونية الكهرومترية للكشف عن المبيدات في الاسماك وغيرها من الاحياء البرية . أما الطرق الكهرومترية ذات مجال mhsu وقد انضح منها عدم حدوث تأثيرات قاتلة على الاسماك من جراء التعرض لجرعات تحت مميتة من المبيدات .
- * التقييم الحيوى باستخدام النباتات والحيوانات ذات قيمة في تخليل التأثيرات السامة الكلية . للكيميائيات . عند تعريض الكاثنات الحية لمستخلص العينة يمكن قياس التأثيرات السامة الكلية . الفيد هذه الطريقة في تخليل الفذاء الحيواني حيث أن الطرق الاخرى غير قادرة على تعريف نواتج النهيار . كل مبيد او ناتج تعظيله له نشاطه الحيوى الخاص والمعين . لذلك لا يمكن التعبير عن تناتج اختبارات التقييم الحيوى باستخدام حيوانات التجارب بوحدات أجزاء في المليون الا اذا كان نوع السم في العينة معروف جيدا . تستخدام العديد من الحيوانات في التقييم الحيوى فغلفات المبيدات مثل الفئران البيضاء مع مركب ١٠٨٠ في العينات الباتية . يستخدم المبابل المنزلي للتقديم الحيوانات لقياس المنزلي اللتقدير الكمي للسموم . تستخدم يوقات البعوض وغيرها من الحشرات لقياس السحوم في الحينات المائية . قدمت الدافيا طريقة شديدة الحساسية للكفف عن مخلفات المبيدات . لم تستخدم الباتيات على نطاق واسع في دراسات تلوث الاسماك والاحياء البرية .
- # ليكن معلوما ان طرق التقييم الحيوى لتقدير مخلفات المبيدات قياسية حيث يتم تعريض الحيوانات لمستخلص العينة او العينة نفسها في بعض الحالات . بعد فترة معلومة من التعريض يتم حصر الحيوانات الميتة ويتم تسجيل نسبة الموت . يمكن التعبير عن نتائج الاختبار باجزاء في المليون للسم المكافئة لوحدات المبيد القياسي او يعبر عنها بجزء في المليون مباشرة في حالة اذا كان نوع السم معروف ومؤكد .
- * لقد تم الاستعاضة عن طريقة التقييم الحيوى بالطرق الكيميائية في تخليل الخلفات في الاستعاضة عن طريقة التقائم الاستعال على التنائج الاستعال على التنائج والتكلفة العالية وصعوبة تربية مستعمرات حيوانات الاختبار . ان مستقبل التقييم الحيوى يكمن في قياس السمية وليس الكشف عن مخلفات المبيدات .

ب) طرق التحليل الكيميائية للمخلفات

تعتبر طرق التحليل الكيميائي للكشف وتقدير مخلفات الميدات في الاسماك وغيرها من الاحياء البرية عصب الدرامسات البيئية لتحديد العلاقات بين الحيوانات والمبيدات بالتفصيل المطلوب :

١ - اختيار طرق التحليل

يجب مخديد والاتفاق على طريقة وخطوات التحليل قبل البدء فى جمع العينات . اللقاءات بين الكيميائيين واليبولوجيين تؤدى الى مخديد ونوصيف وتعريف الصعوبات التى قد مخدث خلال عليات . يجب تصحيم وضبط اهداف التجربة الحقلية بما يحقق خطة ومتطلبات القائم بالتحليل للدياف المعينات واعطاء تتائج ذات معنى . يحتمل وجود انواع مختلفة من المبيدات فى المينات الحقلية مما يتطلب طرق وخطوات خاصة لتحليل والكشف عن كل الكيميائيات المطلوبة . يجب جمع المينات الملائمة والكافية لاجراء التحليل مرتان على الاقل بشكل كامل . على البيولوجيون غديد وتوصيف المبينات المحتمل وجوده فى العينات او على الاقل مخديد الانواع التى يريدن التاكد من وجودها فى المينات .

* تبنى اختيار طرق التحليل للكشف عن مبيد او مبيدات معينة على اساس الاعتبارات التاليج الخاصة بالتقدير النوعي التالية : أ) نوع العينة محل التحليل ، ب) درجة الدقة المطلوبة في النتائج الخاصة بالتقدير النوعي او الكمى ، ج) الوقت المطلوب لاستكمال او الكمى ، ح) الوقت المطلوب لاستكمال وإنهاء التحليل . هناك عوامل اخرى تؤخذ في الاعتبار مثل ميل الكيميائي وقناعته في استخدام طرق معينة للتحليل . في الحالات التي يكون فيها شك من حدوث الوفيات بسبب المبيدات يجب ان عقق نتائج الطريقة المختارة دليل او وثيقة مؤكدة يعتد فيها عند اللجوء للمحاكم والاجراءات القانونية الرسمية .

* يمكن اللجوء لاستخدام طرق تقليدية تكشف عن المبيدات بسرعة وبأقل عدد من الخطوات اذا كنان مطلوب تخليل عدد كبير من مكروات العينة الواحدة . هذا يحدث في تخليل مبيد واحد او مجموعة من المبيدات من نوعية واحدة . مثال ذلك ما يحدث من هضم عينات انسجة الطيور باستخدام حامض البيركلوريك للهضم والكشف عن المبيدات الكلورينية فيما عدا الاندرين والالدرين والديلدرين .

٢ - تجهيز العينة

من الخطوات الهامة والمحددة لصلاحية طرق الاستخلاص والتنظيف بل انها تمثل الخطوة الحرجة في تخليل المخلفات . محدد درجة النجاح في فصل المبيدات من العينات المحتوية عليها القيمة الحقيقية للتحليل الكيميائي .المشكلة الكبيرة في هذه المجال تتضمن الاستخلاص وجمع كمية صغيرة جدا من المبيد من كمية كبيرة جدا من العينة . من الاهمية بمكان ازالة مخلفات المبيد من العينة بطريقة لا تغير من التقدير الدقيق لكمية المخلفات . يجب فصل المخلفات من المواد التي قد تنداخل او تحجب تعريفها وتقديرها .

 تستخدم عدة طرق بما فيها الوسائل الميكانيكية او الكيميائية لجعل المينات حساسة للاستخلاص الكيميائي . من الطرق الشائعة طحن العينة مع كبريتات الصوديوم عند يخهيز العينات الناتية والحيوانية . عندما تكون العينات خشنة يضاف الرمل لتسهيل الطحن والهرس . العينات التي يضاف البها كبريتات الصوديوم في الحقل لا مختاج لتجهيز سابق قبل الاستخلاص حيث لا يحدث تراكم للرطوبة اثناء التخزين . قد تخلط المينات النباتية والحيوانية مع الثلج الجاف في خلاط مناسب لتكوين مسحوق . العينات التي مجهز بهذه الطريقة تستخلص عادة مثل السيحان او تخلط مع كبريتات الصوديوم ى. ان استخدام خلاط الموجات فوق الصوتية يفيد كثيرا مع الانسجة الطرية لانه يشتت ويفتت الخلايا والأنسجة بما يحقق الاستخلاص الفعال . الطرق تتضمن هضم السيج باستخدام الاحماض او القواعد القوية كما يستخدم تفتيت النسيج مخت ظروف التكنيف الماكس .

* يمكن انجاز استخلاص العينة باستخدام مذيب او مخلوط من انظمة المذيبات . يمكن استخدام الخدام الخطط الميكانيكي او الخط الالي للاستخلاص مثل جهاز سوكسلت . من امثلة المذيبات المستخدمة في الاستخلاص البنزين لاستخلاص المبيدات من الرواسب والطين ومخلوط الايشير والهكسان لاستخلاص الانسجة النباتية والهكسان او الأسيتونتريل لاستخلاص الانسجة النباتية والحوانية .

* تضمن طرق التنظيف الشائمة Clean - up الفصل الجزئي لمستخلص العينة من مذيبين غير قابلين للامتزاج . هذه الخطوة هامة في ازالة الصبخات والشموع والدهون . الفصل الجزئي ضرورى اذا كان محتوى الدهن في العينة عالى . من امثلة نظم المذيبات الفعالة نظام الهكسان والداى ميثيل فورماميد وإيثير البترول مع الاسيتونتريل (Faubert Maunder واخرون ام ١٩٦٠) . يمكن انجاز الخطوة الاخيرة من التنظيف بترشيح المستخلص الناتج من الفصل الجزئي باستخدام عمود كروماتوجرافي مملوء بمادة ادمصاص مناسبة مثل الفلوروسيل او الأنكلاى او الفلوروسيل - سبليت او اكسيد الماغنسيوم او محلوط اكسيد الماغنسيوم - سيليت او اكسيد الأومنيوم .

* بعد ادمصاص العينة على العمود تزاح مخلفات المبيد باستخدام مذيبات غير مناسبة مثل الايثيل ايثر في الهكسان . في بعض الحالات يمكن ازاحة المبيد باستخدام مذيب واحد . بعد ذلك يتم تركيز المزاح حتى حجم معين ثم يحقن مباشرة في جهاز الكروماتوجرافي الغازى او يمكن تجفيفها تماما ثم يعاد اذابة الخلفات في مذيب اخر للحقن في الكروماتوجرافي الغازى او التحليل باستخدام الكروماتوجرافي الورقى او ذو الالواح الزجاجية ذات الطبقة الرقيقة TLC . يمكن استخدام الطرق اللونية بعد هذه الخطوة . يمكن استخدام كروماتوجرافي الاولاع في تنظيف العينات من المواد المتداخلة .

ثم تطوير الطرق بما يختصر ويقلل من الوقت اللازم لتجهيز العينة مثال ذلك طريقة هضم
 وتنظيف عينات الانسجة الحيوانية باستخدام حامض البيركلوريك والهكسان مع عينات المبيدات
 الكلورينية العضوية . في هذه الطريقة يتم تخطيم الانسجة الحيوانية بالحامض ثم يتحرر الدهن

المحتوى على المبيدات (Stanley and Le Favoure , 1965) . يتم استخلاص الدهون بالسيكلوهكسان ثم يكسر باستخدام مخلوط مكون من حامض الكبريتيك – حامض الكبريتيك المنافق المبيدات بعد ذلك يبصرر المستخلص خلال عمود Davidow وبعدها تكون العينة صالحة للتحليل النهائي . يمكن تجهيز عينات الطيور الكاملة بهذه الطريقة بعد تقطيعها . من اهم محددات صلاحية هذه الطريقة هو تكسير المبيدات بالاحماض المستخدمة كما في حالة الديلدرين والاندرين كما ان الطريقة غير عملية مع المواد الغير دهنية مثل النباتات والماء والتربة . هناك طريقة سريعة للمبيدات الكلورينية ، تتمثل في احداث عملية اخراج الكلور باستخدام قلوى في مكثف عاكس .

٣ – تحليل العينة

- * معظم تخليل مخلفات الميدات في الاحياء المائية تجرى باستخدام الكروماتوجرافي الغازى . يستخدم الكاشفات الصائدة للالكترونات ECD او القياس الكهربي الدقيق لتحريف المبيدات الكلورينية والثيوفوسفات . تستخدم الكروماتوجرافي الورقي او ذى الالواح المغطاة كطرق مساعدة ومعضدة للكروماتوجرافي الغازى كذلك في مجارب الغربلة وهي تفيد كذلك في تعريف المبيدات المعروفة والمؤكد وجودها في الوسط . سوف يزيد استخدام الكروماتوجرافي ذى الالواح اما للكشف عن المبيدات في العمل الروتيني السريع او في تنظيف العينات قبل الكروماتوجرافي الغازى .
- * استخدام القياس الطيفى بالأشعة تحت الحمراء IR لتعريف وتخليل مخلفات المبيدات فى المستحضرات المستخدمة فى التجارب الحيوية . حقيقة الامر ان المخلفات فى النباتات والحيوانات تكون صعفيرة جدا بما لا يسمح بهذه الطريقة . ان تطور طرق جمع وتركيز المخلفات خلال الكروماتوجرافى الغازى قد يعمل على زيادة الاعتماد على هذه الطريقة فى المستقبل .
- * لقد اصبحت طريقة الاعتماد على طيف الامتصاص الغازى ذات اهمية كبيرة في تقدير العناصر المعدنية وشبه المعدنية في حدود اقل من واحد جزء في المليون . هذه الطريقة تفيد في الكشف عن العناصر والمعادن مثل الزئيق والنحاس كملوثات بيئية او كمسببات مباشرة لموت الاسماك وغيرها من الاحياء البرية .
- * هناك اهتمام كبير وادلة مؤكدة على تكسير ال ددت خلال التخزين والتحليل (, ODE في الأنسجة مخت ظروف معينة من الروف معينة من التخزين كما قد بحدث هذا التحول خلال عمليات تنظيف العينات في الاعمدة المملوءة باكسيد التخزين كما قد بحدث هذا التحول خلال عمليات تنظيف العينات في الاعمدة المملوءة باكسيد المغنسوم السيليت . كما أن الددت قد يتحول الي DDD و DDD في الكروماتوجرافي الخزي (ODD و ODD في الكروماتوجرافي الخزي (العمال What & Gunther) . هذا مهم جدا للدارسين في مجال تسمم الاسماك والاحياء البرية في البيئة بسب انتشار التلوث البيئي بالددت . هذه الحقائق ذات اهمية كبيرة في درامة العلاقة بين الدددت الموجودة في الانسجة وتأثيراته على وظائف الجسم الحيوية في

الكائنات المحتوية عليه . الحقيقة اننا لا نعرف ما احدثه تكسير الــ د د ت في الجسم في الدراسات السابقة .

٤ - تحليل النسيج

- * هناك طرق عديدة ومختلفة تستخدم في تجهيز وتخليل الانسجة المأخوذة من الحيوانات البرية للكشف عن المبيدات الكلورينية . في الغالب تستخدم طرق التجهيز والاستخلاص والتنظيف القياسية والمتعارف عليها .. كما سبق القول تستخدم طريقة الهضم والتقدير السريع بحامض البيركلوريك خاصة اذا كان هدف التحليل الكشف عن ال د د ت ومشابهاته ومشتقاته . وجميع التقديرات مجرى بالكروماتوجرافي الغازى .
- * هناك طرق تخليل قليلة نسبيا تستخدم في الكشف والتقدير الروتيني للمبيدات الحشرية الفوسفورية والكاربامات وغالبا يستخدم الكروماتوجرافي الغازى المزود بالكاشف ECD فيما عدا الكاربامات التي تقدر بالطوق اللونية ، مجموعة الثيوفوسفات من بين المبيدات الفسفورية العضوية تمثل مصدر الخطر على الاسمماك والاحياء البرية . لقد وجدت مخلفات البارائيون في القناة الهضمية والريش في الطيرو . يتم خلط السبيج الحيواني في خلاط مع الاسيتونتريل ثم يجرى فصل جزئي بالمنيات عدة مرات بواسطة البتروليم ايثر المنبع بالاسيتونتريل . يجرى التنظيف النهائي للمينة في عمود من الفلوروسيل . يتم التقدير في الكروماتوجرافي الغازى المزود بخلية الكبريت للمينة في عمود من الفلوروسيل . يتم التقدير في الكروماتوجرافي الغازى المزود بخلية الكبريت المكتف عن المركبات . في حالة الريث تغمر المينة المقطمة في الاسيتونتريل ويحقن المستخلص في الـ كل كليدن تنظيف . لم تخظى مركبات بنصيب بنصيف كبير في دراسة تلوث الاسماك واللاحياء المائية بالميدات .
- * تحليل السجة الحيوانات البرية للكشف عن وجود مبيدات القوارض تتضمن تحليل مخلفات المحرديوم فلوروأسيتات ، الاستركنين او فوسفيد الزنك . تجرى الاختبارات عادة على محتويات الانسجة والامعاء في الحيوانات الغير مستهدفة المأخوذة من الاماكن التي تعلق فيها مكافحة القرارض . ثم الكشف عن الاستركنين في عينات المعدة والقناة الهضمية بما فيها الامعاء والحوصلة والقائصة ولحسوم الحيسوانات التي تستخدم جشتها كطعسوم للثلمييات المفترسة . بعمد الاستخلاص قد تستخدم الطسرق اللونيسة للكشف عن الامستركنين . (١٩٦٤ Lilliman and Trezise) .
- * تتعرض العيوانات الغير مستهدفة لفوسفيد الزنك النانج من استهلاك الطعوم السامة ، قد مسجلت حالات وفاة كشيرة من الطيور المائية بسب هذا التلوث . تتضمن طريقة الكشف عن المركب تقدير غاز الفوسفين . يجب اخد العيطة عند تداول العينات المحتوية على هذه المادة حتى لا يهرب الغاز قبل تخليل العينات .
- * هناك طرق معروفة واسعة الانتشار للكشف عن المعادن الثقيلة خاصة الزئبق والرصاص

والزنك والنحاس وهي من اكثر المعادن التي توجد وتتراكم وتؤثر على الاسماك والاحياء المائية . الزئيق والنحاس تتأتى من استخدام المبيدات الفطرية المحتوية عليها . لقد تم الكشف عن الزئبق في كبد وكلى الطيور الميتة في كثير من بلدان العالم خاصة كاليفورنيا بالولايات المتحدة الامريكية . حدث الموت بسبب تناول الطيور لحبوب معاملة بالمبيدات الفطرية الزئيقية .

* معظم مستحضرات مبيدات الحشائش التي تستخدم في مكافحة النباتات الارضية لا تعتبر من المواد التي تقديم من المواد التي تقديم للذك لا تتضمن برامج الكرف الاعتمال والاحياء البرية الاخرى . لذلك لا تتضمن برامج الكشف عن البيدات في البيئة في اغلب الاحوال المبيدات الحشائشية . لقد تم الكشف عن مبيد ٢,٥ م د في الانسجة الحيوانية في احدى الدراسات . طريقة التحليل ببساطة تتضمن تخميض المينة وتخليلها مائيا في الملح ثم اعادة التحميض ثم الاسترة مع الداي ازو ميثان ثم التنظيف في عمود الفلوروسيل ثم تقدير المستخلصات وتعريفها بالكروماتوجرافي الغازى .

تعليل العينات النباتية الخضراء

* من الشائع عخليل المواد النباتية للكشف عن مخلفات المبيدات الحشرية والحشائشية وتتبع نفس الطرق الخاصة بالعينات الحيوانية والاختلاف الوحيد يتمثل في تجهيز العينات . تفيد طريقة البنزين المبتلة في ازالة مخلفات المبيدات الكلورينية من النباتات الجافة . يتم نقع المادة النباتية المطحونة في البنزين طوال الليل وهي افضل في الاستخلاص من الغسيل المتكرر بالبنزين . يمكن حقن المستخلص مباشرة بدون تنظيف في جهاز الكروماتوجرافي الغازى . يمكن فصل المخلفات من المينات النباتية الطازجة او الجافة جزئيا باستخدام مخلوط محلول الايزومربيل والبنزين ثم يعاد استخلاص المخلوط بواسطة الكحول والماء (1917 - 1917) .

* هناك العديد من المواد الشمعية الموجودة في النباتات خاصة المائية التي قد تتداخل مع طرق التحليل . يمكن استخلاص المبيدات الكلورينية بالنقع في مذيب مناسب مثل الهكسان ثم يجرى فصل جزئي بواسطة الداي ميثيل فورماميد ثم يستخدم محلول المبيد في الهكسان مباشرة دون اي تنظيف . استخدمت الطرق اللونية لتعريف مبيد الكرباريل في النباتات . ليست هناك بيانات تؤكد حدوث اضرار على الحيوانات التي اكلت اعشاب عوملت بمبيدات الحشائش من مجموعة حامض الفينوكسي الكانويك مثل ٢ .٤ - د يتم الكشف عن هذه المركبات بنفس الطرق المنبعة في تقدير الخلفات الخاصة بهذه المبيدات في النباتات .

٦ - تحليل عينات التربة

هناك العديد من العوامل التي تؤثر في ازالة المبيدات من التربة بما فيها التفاعلات الكيميائية لبعض انواع المبيدات مع مخلفات عمليات التمشيل او ارتباط المبيدات مع مكونات التربة او ادمصاص المبيدات بوساطة الميكروبات والكائنات الحية الاخرى في التربة . استخدمت طريقة سهلة ومبسطة لتحليل عينات التربة في قسم المصادر المائية بجامعة كاليفورنيا ، في هذه الطريقة تجفف العينة في الهواء ثم تستخلص بالاسبتونتريل وترج مع ٢ ٪ كبريتات صورديوم واخيرا تستخلص بالهكسان ، ويتم حقن مستخلص الهكسان في الكرمانوجرافي الغازى . يفيد هذا الاسلوب في الكخف عن المبيدات الكلوروينية العضوية . هناك طريقة اخرى مماثلة تتمثل في استخلاص عينات التربة بالبنوين والرج مع كبريتات الصوديوم اللامائية ثم تؤخذ طبقة البنوين للتحليل . تختلف طرق الكيف عن مبيدات الحشائش في التربة باختلاف نوع التربة . مستخلصات التربة الخفيفة يمكن عليات تنظيف اما الاراضى الغيسة بالمسواد العضسوية تتطلب تنظيف .

٧ – تحليل عينات الماء

* عادة تكون مستويات المبيدات في الماء منخفضة جدا وهناك طرق كثيرة بسيطة وسهلة للكشف عن هذه الخلفات . هناك طريقة بسيطة لا تتطلب الفصل الجزئي او التنظيف باعمدة الكرماتوجرافي حيث يخلط ٢ جالون من عينة الماء بمحلول ١٥ ٪ ايثر في المكسان ثم يسحب المستخلص ويركز لحوالي ٥٠٠ ملليلتر بعد ذلك يحقن ١٠٠ ميكروليتر في الكرماتوجرافي الغازى وهي تعطي تتاتج قريبة جدا للطرق الاخرى . في بعض الحالات تجرى الكشف عن مخلفات المبيدات في الماء بالطريقتين الكيمائية والحيوبة معا وقد تستخدم نفس طرق تقدير المخلفات في الخضر والنباتات الأخرى .

** تمثيل بيانات الخلفات

بيانات الخلفات في غابة الاهمية لتقرير حقيقة تواجد المبيدات في المكونات البيئية المختلفة . ان تطوير واستخدام ووضع القوانين المنظمة لتداول المبيدات وتحديد تأثيراتها يتوقف على التقييم الخاص والمبنى على اساس المعلومات الخاص بالمخلفات . يستفاد من بيانات الخلفات في جميع النواحي والملاقات الخاصة بالمبيدات ويستفيد منها البحاث والتعليقيين سواء بسواء . هذه البيانات تتأتي من مختلف الدراسات والتحليلات على العديد من انواع المينات . حيث إن الدراسات على الخلفات في الاسماك والاحدياء المائية قليلة ، ثم وضع قياسية لعرض هذه التتاثج وكتابة التقارير تسهيلا لوحدة العمل واستقراء النتائج ووضع الاستنتاجات المناسبة والسليمة . يجب ان تتضمن البيانات جميع الظروف المحيطة من ماء وتربة ونباتات وحيوانات ومواد كيميائية في الماء وكذلك انواع

REFERENCES

Archer, T. E., Winterlin, W, L., Zweig. G. and Beckman, H. F. (1963). Arg. Food Chem. 11, 471.

Azevedo, J. A., Jr., E. G., and Woods. L. A., Jr. (1965). Colifd. Fish Game 51, 276.

Bamlford, F. (1951). In "Poisons: Their Isolation and identification." 3 rd

- ed., pp. 68-74. Blakiston, Philadelphia, Pennsylvania.
- Benedict, W. V., and Baker, W. L. (1963). J. Forestry 61, 340.
- Berg. W., Johnels, A., Sjöstrand. B., dand Westermark, T., (1966). Oikoc, 17, 71.
- Bevenue, A., Zweig. G., and Nash, N. L. (1962). J. Assoc. Offic. Agr. Chemists 45, 990.
- Burchfield, H. P., and johnson, D. E. (1965). In "Guide to The Analysis of Pesticide Residues." Vols. 1 and II. U.S. Dept, Health Educ., and Welfare, Publ. Health Serv., Office of Pesticides, Washington, D. C.
- Bunyan, P. J., and Taylor, A. (1966). J. Agr. Food Chem. 14, 132.
 "Determination of 2, 4-dichlorophenoxy acetic acid and amine salts in water."
- California Dejpartment of Agriculture, Sacto., Calif. (May 4, 1966). I p. dUnpublished work.
- Collins, B. D., and Bischoff, A. I. (1965). Outdoor Calif. 26, 12.
- Crosby, D. G., and Archer, T. E. (1966). Bulletin Envir. Con. Tox. 1, 16.
- deFauberItl IMaunder, M. J. Egan, H., godley, E. W., Hammond, E. W., Roburn, J. and thomson, J. (1964). Analyst 89, 168.
- Elmore, J. W., and Roth. F. J. (1943). J. Assoc. Offic. Agr. Chemists 26, 559.
- Erickson, L. C., and Hield, H. Z. (1962). J. Agr. Food Chem. 10, 204.
- Frey, P. J. (19k63). Progressive Fish Culturist 25, 46.
- Gutenmann, W. H., and Lisk, D. J. (1964a). J. Assoc. Offic. Agr. Chemists 47, 353.
- Gutenmann, W. H., and Lisk, D. J. (1964b). J. Am. Water Works Assoc. 56, 189.
- Hall, C. W. (1965). U. S. Fish Wildlife Serv. Circ. 226, 32.
- Hazeltine, W. E. (1963). J. Econ. Entomol. 56, 624.
- hestrin, S. (1949), J. Biol. Chem. 180, 249.
- Hikckey, J. J., and Keith, J. A. (1965). U. S. fish Wildlife Serv. Circ. 226, 11.

- Hunt, E. G., and Bischoff, A. I. (1960). Calif. Fish Game 46, 91.
- Keith, J. O. (1963). U. S. Fish Wildlife Serv. Circ. 167, 55.
- Keith, J. O. (1966). J. Appl. Ecol. 3 (Suppl.), 71.
- Keith, J. O., and Mulla, M. S. (1966). J. Wildlife management 30, 553.
- Keith, J. O., and Perry, V. A. (1964).U. S. Fish Wildlife Serv. Circ. 199, 59.
- keith, J. O., Hansen, R. M., and Ward, A. L. (1959). J. Wildlife Management 24, 137.
- Lilliman, B., and Trezise, W. H. (1964). Med. Sci. Law 4, kkkk199.
- Matalon, J., and Robison, W. H. (1956). U. S. fish and Wildlife Research Center, Denver. 7 p. Unpublished work.
- McEwen, L. C., and Peterson, J. E. (1963). U. S. Fish wildlife Serv. Circ. 167, 45.
- Meeks, R. L., and Peterle, T. J. (1965). U. S. Fish wildlife Serv. Circ. 226,
- Michel, H. O. (1949). J. Lab. Clin. Med. 34, 1564.
- Mills, P. A. (1959). J. /Assoc. Offic. Agr. Chemists 42, 734.
- Miskus, R. P., Gordon. H. T., and George, D. A. (1959). J. Agr. Food Chem. 7, 613.
- Moore, N. W. (1966). J. Appl. Ecol. 3 (Suppl.), 261.
- Mulla, M. S., Keith, J. O., and Gunther. F. A. d(1966). J. Econ. Entomal. 59,1085.
- Nicholson, H. P., Grezenda, A. R., Lauer, G. J., Cox, W. S., and Teashey, J. I. (1964). Limnol. Oceanogr. 9, 310.
- Official methods of Analysis (1955). Assoc. Offic. Agr. Chemists. (W. Horwitz, ed.), 8th ed., pp. 493-496. Assoc. Offic. Agr. Chemists, Washington, D. C.
- Ott, D. E., and Gunther, F. A. (1965). In "Residue Reviews" (F. A. Gunther, ed.), pp. 70-84. Springer-Verlag. New york Inc., New York.
- Ott, D. E., and Gunther, F. A. (1966). J. Econ. Entomol. 59, 277.
- Peterson, J. E., and hall, C. W. (1964). U. S. Fish Wildlife Serv. Circ. 199, 45.

- Pope. J. D., Jr., cox III, W. S., and Grzenda, A. R. (1966). "the determination of Silvex and its low volatile esters in water and muds". So. East Water Labs, Athens, Ga. Dept. health Ed. and Wel., Fed. Water Poll. Control Adm. 10 p. Unpublished work.
- Roth, F. J. (1957). J. Assoc. Offic. Agr. Chemists 40, 302.
- Rudd, R. L., and Genelly, R. E. (1956). R. E. (1956). Calif. Dept. Fish Game Bull. 7, 209 pp.
- Sandell, E. G. (1959). In "Chemical Analysis Colorimetric Determination of Traces of metals." d(B. L. Clarke, P. J. Elving and I. M. Kolthoff, eds.) 3rd ed. Interscience, New York.
- Shell Development Company. (1963). Anal. Methods MNS-1/63.
- Sjöstrand. B., (1964). Anal. Chem. 36, k814.
- Spencer, D. A. (1967). "Problems in Monitoring DDT and its Metabolites in the Environmet." Presented at a meeting of the Monitoring Subcommittee of the Federal. Committee on Pest Control. May 18, 1967.
- Springer, P. F., and Webster, J. R. (1951). Mosquito News 11, 67.
- Stahler, L. M., and Whitehead, E. I. (1950). Science 112, 749.
- Stanley, R. L., and LeFavoure, H. (1965). J. Assoc. Offic. Agr. Chemists 48, 666.
- Stickel, L. F., Stickel, W. H., and Christensen, R. (19660> Science 151, 1549.
- Storherr, R. W., and Mills, P. A. (1960). J. Assoc. Offic. Agr. Chemists 43,
- Taber, R. D., and McdT. Cowan, I. (1963). In "Wildlife Investigational Techniques" (H. S. Mosley, ed.) 2nd ed., pp. 250-k283. Edwards, Ann Arbor, Michigan.
- Taylor, A., Rea, R. E., and Kirby, D. R. (1964). Analyst 89, 497.
- Terriere, L. C., Kiigemagi, V., Gerlach, A. R., and borovicka, R. L. (1966). Agr. Food Chem. 14, 66.
- Thornburg, W. W. (1963). In "Analytical Methods for Pesticides, Plant Growth Regulators and Food Additives" (G. Zweig, ed.). Vol. 1, pp. k87-108. Academic press, New York.
- Tompkins, W. A. (1966). massachusetts Pesticide Monitoring Study Progress Report No. 1. Grant WPD 88-dddddddddd01. Dept. Health,

- Educ., and Welfare, Washington, D. C.
- White. dR. E. (1965). Insecticide analysis Procedure used by the Klamath Basin Study, presented to pacific Northwest Pollution Control Association, Vanncouver, B. C., Nov. 3-5, 1965.
- Woodwell, G. M., and Martin, F. T. (1964). Science 143, 481.
- Wurster, C. F., Wurster, D. H., and Strickland, W. N. (1966). Science 148, 90.
- Yip. G. (1964). J. Assoc. Offic. Agr. Chemists 47, 343.

قائمة المصطلحات



Absorptimetry	الإمتصاصية
Acceptable daily intake	التبناول اليومى المقبول
Accuracy	الدقة
Action of cholinesterases	فعل إنزيمات الكولين إستريز
Activation	التنشيط
Acute toxicity	السمية الحادة
Adsorption	الإدمصاص
Adsorption chromatography	الإدمصاص الكروماتوجرافي
AECD ,	كاشف التوصيل الإلكتروني القلوى
AFID ·	كاشف التأين باللهب القلوى
Alternative methods	الطرق البديلة
AMD "Automatic Multiple Development	الطريقة الآلية المتعددة والمتطورة
Ampermetric	قياس التيار
Analyst	القائم بالتحليل
Analytical methods	طرق التحليل
Antibody	الجسم المضاد
Antigen	الجزئ المحفز
Antiserum	المصل المضاد
Applicability	إمكانية التطبيق
Aprotic	تخت ظروف غياب الماء
Asterisk	علامة تميزة
Auto analyser	المحلل الأتوماتيكي
Auto radiography	القياس الذاتي للإشعاع
Avoidance of contamination	بجنب التلوث
Avoidance of losses	بجنب الفقد
Azotize	تفاعلات الأزو الثنائية



Back scattering تشتت الإشعاع Background الخلفية Basic resources المتطلبات الأساسة Becauerel وحدة النشاط الإشعاعي Bioasasay التقييم الحيوي Bioindicator استخدام الكائنات الحية في التقييم Biological assay التقييم الحيوي Biological relative effects التأثير البيولوجي النسبي Biological systems النظم الحيوية Biosynthesis التخليق الحبوي التكنولوجا الحوية Biotechnology Blank العينة الخالية من مادة التحليل (المقارنة) Blank responses of interferances إختبارات لتحديد دور التداخلات

Buffering التنظيم العنصر الحامل Carrier أنيوب الأدمصاص Cartridge Cathode الكاثود لجنة الدستور CCPR الفصل بالطرق الكيماوية Chemical separation الري الكيماوي Chemigation إختيار الطرق للدراسات المنسقة والمشتركة Choice of methods for collabarative study Chromatography التحليل الكروماتوجرافي تطبيقات الكروماته جرافي Chromatographic applications Chronic مزمن السمية المزمنة Chronic toxicity

"CIPAC" collaborative international "اللجنة الدولية المحدودة المشتركة لتحليل المبيدات Pesticides analytical council limited"

استمارة السيباك CIPAC formate استمارة معلومات السيباك CIPAC information sheet تنظيف (تنقية) Clean-up ط ق التنقية Clean-up procedure مستخلصات مرافقة Co-extractives مذىب مساعد Co-solvent لحنة الدستور الخاصة بمخلفات المبيدات Codex committe on pesticide residues وثبقة أو دليل الحدود القصوى لخلفات الميدات Codex MRL العمل المشترك Collaborative جهاز قياس الألوان Colorimeter قياس لوني Colorimetry الطق اللونية Colormetric method Commission international des methodes اللجنة الدولية لطرق تخليل المبيدات التوصيل الكهربي D'analyse des pesticides الإختبارات التأكيدية Conductivity طرق الإنسياب المستمرة Confirmatory tests العمليات المتحكم فيها Continuous flow techniques Controllable operations المعايرة Coulmetric الإزدواج Coupling التبلور التأثير المتراكم الكلي Crystallization Cumulative وحدة الإشعاع Curie دوري



Cyclic

ا الإنتماع الإنتماع المحالا الإنتماع المحالات الإنتماق المحالية الإنتماق المحالية الإنتماق الحالات الإنتماع الحالات الإنتماع الاختيارية المحالات ا

Detoxification فقد السمية Developer الوسط الحامل (الناقل) Development عملية التصعيد Dip counter العداد الغام Direct exposure التعرض المباشر Direct scanning الفحص المباشر للبقع Discharge تفريغ شحنات بصورة متصلة Disintegration per minute وحدة التحطيم الإشعاعي في الدقيقة Dissociation تفكك Drying التحفيف ECD كاشف الإلتقاط الإلكتروني Effective concentration التركيز الفعال Efficiency الفاعلية الطرق الإنزيمية Enzymatic methods وكالة حماية البيئة الأمريكية EPA الجرعة المكافئة Equivalent dose Estimated daily intake التناول اليومي المحسوب إثارة السائل أو الصلب Excitation تعرض الأسماك والحياة البرية للمبيدات Exposure of fish and wild life to pesticides معامل الامتصاص Extinction coefficient الإستخلاص Extraction الإستخلاص والتنقية Extraction and clean-up منظمة الأغذية والزراعة FAO

 FAO
 منظمة الأغلية والزراعة

 Far-uv
 الأشعة فوق البنفسجية البعيدة

 FID
 كاشف التأين باللهب

 Flame photometer
 أجهزة قياس اللهب الضوئي

التطاير الوميضي في التحاليل المستمرة Flash vaporization in continuous flow analysis Flow الانسياب معدل الانسباب Flow rate السبولة Fluidization معدل إستهلاك الغذاء Food consumption Formulation quality control check إختبارات تقدير الجودة للمستحضرات مستحضرات المبيدات Formulations Fortification التقوية كاشف اللهب الضوئي FPD الكروماتوجرافي الغازي G.C. "Gas chromatography" شعاع جاما Gamma ray عداد الحالة الغازية Gas phase counter جهاز مطياف الكتلة مع الكروماتوجرافي الغازي GC / mass spectrometry الكروماتوجرافي الغازي السائل GLC "Gas liquid chromatography" العمليات المعملية الجيدة GLP عجانس أو طحن العينات Homogenization HPLC "high pressure liquid chromatography" كروماتوجرافي السائل عالى الأداء Hybridoma تكنولوجيا التهجين خلايا مدمجة بعد زراعتها Hybridomas عداد الغمر Immersion counter التقييم الحيوى بأجهزة المناعة Immuno assavs

كيمياء المناعة

التحليل المناعي

خارج الخلايا الحية

Immuno chemistry

Immunoassay

In vitro

Indicator compound الم كب الدليل القياس اللوني بالأشعة تحت الحمراء الأسبكتروفوتومترية Infrared spectrophotometric الطرق التي تستخدم الأجهزة Instrumental methods Internal standards المواد القياسية الداخلية المجموعة الدولية للروابط القومية لصناع المنتجات -International group of national as sociations of Manufacturers of الن اعية agro-chemical products International standard organization الهبئة الدولية للمواصفات القياسية Ion-exchange resins ,اتنجات التبادل الأيوني Ionization التأين الأشعة تحت الحمداء IR ISO guide دليل المواصفات القياسية نظام العمل على درجة حرارة ثابتة Isothermal Isotope اللجنة المشتركة لمنظمتي الفاو والصحة العالمية **JMPR** Labeling and isotope methods التشعيع وطرق النظائر Labelling تشعيع المبيدات في وضع معين التركيز المميت Lethal concentration الجءة المبتة Lethal dose محب للدهن Lipophilic الإستخلاص بالمذيبات Liquid / Liquid solvent extraction كشاف السوائل Liquid detector الإنسياب المستمر للسائل Liquid flow

Liquid scintillation

Loadability

عداد السائل

تحميل العمود



Maintenance of overall analytical performance المحافظة على كفاءة التحليل Manometric method الطريقة المانومترية المعلمات Markers جهاز قياس الكتلة Mass spectrometer Maximum absorption أقصى إمتصاص Maximum daily intake (MDI) أقصى تناول يومى إفتراضي التركيز الأدنى الواجب تقديره في العينة MCD "Minimal concentration determined MDO "Minimum detectable Quantity" أقل كمية يمكن تقديرها Mechanism الفعل (ميكانيكية الفعل) Mechanism of action تقنية الفعل Median lethal dose (MLD) الجرعة الوسيطة القاتلة Median lethal time الوقت الوسيط القاتل Medical Science and Automic energy Agency وكالة العلوم الطبية والطاقة الذرية Metabolism تمثيل المبيدات Metabolites نوانج التمثيل Micelles جسيم دقيق Minimum absorbance أدنى إمتصاص Mobile phase الطور المتحرك Mode of detections نظام الكشف Monitoring الإستكشاف Monochromator خلىة ضوئية Monoclonal جسم مضاد وحيد MRL's Maximum residue limits المستويات القصوي للمخلفات Mutagenic تأثير طفرى



No observale adverse effect level (NOAEL)مستوى الخلفات التي لا مخدث تأثيرات معاكسة (NOn-detected لم يتم الكشف عنها التحظيم النورى التحليم النورى التحليم النورى Nuclear disintegration المائيز النورى المغناطيسي (Nuclear magnetic resonance (NMR)



Obligatory operations
Optical absorbance
Optical density
Optimisation

P. value

العمليات الإجبارية الإمتصاص الضوئي الكثافة الضوئية الأمثل



Paper chromatography
Paper technique
Parent compounds
Parent radio active product
Participation in collaborative studies /
ring tests
Partition
Partition distribution
Pesticide residue intake
Pharmacokientic
Photometer
Pilot trial
Planimetry
Polycolnal
Post-column derivatization

معامل التجزيئ كروماتوجرافي الورق إستخدام الإختبار الورقي المركبات الأساسية المنتج النشط إشعاعيآ الإشتراك في دراسات مشتركة / إختبارات الحلقة التجزئي التوزيع التجزيئي تناول مخلفات المبيدات دراسات حركية للكيميائيات أجهزة القياس الضوئي التجارب والإختبارات الأولية الطريقة البلانيمترية مضادات البلازما المتعددة الأنظمة عمود الإشتقاق

Potential
Potentiometric method
PPb "Part per pillion"
PPm "part per million"
Per-analysis requirements
Precision

فرق الجهد طرق قياس الجهد جزء فى البليون جزء فى المليون متطلبات ما قبل التحليل الأحكام



Quality control

Quantitation

تقدير الجودة التحليل الكمي

Radiation Radiation absorbed dose Radio activity Radiometric Rate of recovery Recovery Recovery studies Reference Regulatory analysis Relative retention time Relative Rf value Reliability Repeatability Repeatability & reproducibility Reproducibility Residues Response Retention index

الإشعاع الجرعة المتصة النشاط الإشعاعي طرق التقدير الإشعاعي معدل الإسترجاع معدل الإسترجاع دراسات الإسترجاع المادة القياسية التحاليل المنتظمة وقت الإحتجاز النسبي معامل الإنسياب النسبي موثوق بها حساب التكرارية التكرارية وإعطاء نفس النتيجة التكرار والتأكد متقيات المبدات

> إستجابة دليل الإحتجاز

Retention time الوقت اللازم مروره من وقت الحقن وحتى ظهور قمة المنحني (وقت الإحتجاز) Retention volume الحجم من الغاز اللازم لإخراج المركب Rf "Rate of flow" معدل الإنسياب Rf value قيمة معامل الإنسياب Risk الضي (الخطر) Roentgen (r) جرعة التعرض الإشعاعي Rotary vaccum التبخير الدوراني بالتفريغ RRf "Relative Response factors" معامل الإستجابة النسبية RRT "Relative retention time" وقت الحيس النسبي Running time وقت الفصل

Safety الأمان Saponification عملية التصبن Scintillation وميض السائل Screening الكشف الروتيني Selectivity التخصص Self absorption الإمتصاص الذاتي Semi-quantitative شبه کمی Semiquantitative determination التقدير نصف الكمى Sensitivity الحساسية SFC "Supercritical fluid chromatography" الكروماتوجرافي السائل فائق الحد Shelf life فترة التخزين على الرف الإختبارات التي تحاكي الحقيقة Simulated field tests المستقمل أو مكان التأثير Site of action or receptor Solvolysis تخلل مائي بالمذيب Specific absorption الإمتصاص النوعي النشاط النوعي Specific activity طرق متخصصة Specific methods

Specifications	المواصفات
Specificity	التخصص
Spectrophotometric	طرق الكشف عن المبيدات بالوسائل
	الإسبكتروفوتومترية
Spectroscopic	الخواص الطيفية
Standard calibration curves	المنحنيات القياسية للمبيدات
Static	النظم الساكنة
Stationary phase	الطور الثابت
Steam distillation	التقطير بالبخار
Sub-sampling	العينات المجزئة (تجزئ العينات)
Super critical fluids	السوائل الفائقة التميز (الحرجة)
Systemic	جهازى
Teratogenic	تشوهات العمود الفقري
Thermoionic	الومضات الحرارية الأيونية
Titrimetric method	طريقة المعايرة أو التنقيط
TLC "thin layer chromatography"	كروماتوجرافي الطبقة الرقيقة
Tolerance	مستوى التحمل
Toxicity	السمية
Ultraviolet U.V.	الأشعة فوق البنفسجية
Utilization of precision data	إستخدام بيانات الدقة
Uv-detection	كشاف الأشعة الفوق بنفسجية
W	
Vacuum rotary evaporator	e elle estate de la
Validation of methods	المبخر الدوار تخت التفريغ
Visible	صلاحية الطرق
Visual	الضوء المرئى
Visual colorimeter	الألوان المرئية جها: قياس الألوان المرئية

رقم الايداع ١٩٩٨/١٥٦٤٣

حِثَّالِهِ النَّبِّبِ الْسَرِّى الْمَانِثِ الْكَانِّ الْمَانِ فَي الْمَانِ فَي الْمَانِ فَي الْمَانِ فَي الْمُ ت: ١٠٠٠، ١٠٠٠ - ١٠٠٠، ١١٠٠ - الله المَّانِّةِ اللهِ المَّانِّةِ اللهِ المَّانِّةِ اللهِ المَّانِّةِ الْمُنْ ال

هذا الكتاب

يرجع اهمية بدا الكتاب لعبده وجود إصدارات باللغه العربية تتناول موضوع الكيف و النقدير للكسمائيات المستخدمة في مك فحه الافات خيسع أنواع السيدات بواء كانت من مصادر طبيعة او تلك اعتلقه كيميانيا بالرغم من الاستخدام الكشف لهذه السيوم والعديد من النشاكل التي تحيث عن الإسراف في التطبيق خاصة ما يعرف بالبلوث البيدات الايتعدى الأمر وجود مدكرات مختصر فالتدويس هذا العلم أو الفن لطاب مرحلة البكان يورس أما طلاب الدواسات العاليا والبحث في الجامعات ومراكز البحث أن يحطوا بتضييا من هذا الاعتمام المحتمدة المحتمدة المحتمدة التحديد في الجامعات المحتمدة المحت

لقة تعاظم دور وأحسية تقدير مخلفات الميدات في الكونات البينية العديدة وكذاك البينية العديدة وكذلك الناكد من جودة المستحضرات النهائية التي تستخدم في مكافحة الأقات على الحيلاف المواد المعالة الداخلة في تركيبها . وكان من الأهمية للمستعلم نفي مخال الميدات والسموم المعويف بالمبادئ الأساسية في تحليل وتقدير مخلفات المبيدات والإصطلاحات الميداولة والمستويات المقدول تواجدها في العداء والماء والهنواء وهذا ما نتاوله الكان بالشرح والتحليل . وهذا ما نتاوله الكتاب بالشرح والتحليل .

. والجيران . بأمل أن نكون قد أصفينا مرجعاً هامنا يستنفيلاً منه العاملون في المجال. وأن نكون قد أنوينا المكتبة العربية .

والله من وراء القصاد ..

الناشر

180x 977 - 781 - 080 - 8

